ДК 616.8(075) БК 56.1 H62

162

## Федеральная программа книгоиздания России

Рецензент: профессор, доктор мед. наук, заведующая кафедрой неврологии и нейрохирургии с курсом лабораторной и функциональной диагностики Российского государственного медицинского университета В. И. Скворцова

Никифоров А. С., Коновалов А. Н., Гусев Е. И.

Клиническая неврология. В трех томах.— Т. III (часть I): Основы нейрохирургии/Под ред. А. Н. Коновалова.— М.: ОАО «Издательство «Медицина», 2004.— 600 с.: ил. (Учеб. лит. Для слушателей системы последипломного образования.)

ISBN 5-225-04770-X.

В третьем томе учебника рассмотрены основные вопросы нейрохирургии: опухоли нервной системы, черепно-мозговая травма, патология позвоночника и спилного мозга, сосудистая патология, пороки развития головного мозга и черепа, гнойно-воспалительные и паразитарные поражения ЦНС, патология периферической нервной системы и др.

Для врачей, проходящих последипломную подготовку по неврологии, нейрохирургии. Может быть полезен также для студентов старщих курсов

медиципских вузов.

**ББК 56.1** 

Nikiforov A. S., Konovalov A. N., Gusev Ye. I.

Clinical neurology. Textbook. 3 volumes.— Volume III. Part 1. Basic neurosurgery/ Ed. by A. N. Konovalov.— Moscow: Meditsina Publishers, 2004.— 600 p.: ill. (Text-books for the audience of postgraduate training courses). ISBN 5-225-04770-X

Volume 111 of the text-book considers the basic problems of neurosurgery; nervous system tumors, brain injury, pathology of the spine and spinal cord, vascular diseases, malformations of the brain and skull, pyoinflammatory and parasitic lesions of the central nervous system, pathology of the peripheral nervous system, etc.

Readership: postgraduate trainees in neurology and neurosurgery. The text-

book may be also useful for senior medical students.

SBN 5-225-04770-X

Коллектив авторов, 2004

ler права авторов защищены. Ни одна часть этого издания не может быть занесеа в намить компьютера либо воспроизведена любым способом без предварительного исъменного разрешения издателя.

## ОГЛАВЛЕНИЕ

Предл	исловие	9
	Pasgen I	
	ОБЩИЕ ВОПРОСЫ	
Глав	в я. 1. История нейрохирургии. — А. В. Козлов.	10
	в а 2. Организация и обеспечение нейрохирургических операций	27
	Организация нейрохирургической помощи.— В. В. Ярцев, Л. Ю. Глазман Основные принципы нейрохирургических вмешательств.— А. Н. Конова-	27
2.4.	лов	28 30
2.5.	А. Ю. Лубнин	34 42
-	poea	51
Глав	ва 3. Основы диагностики	55
3.1.	Общие патофизиологические механизмы интракраниальной патологии	
3.2. 3.3. 3.4, 3.5. 3.6. 3.7.	А. Р. Шахнович Основные симптомы интракраниальной патологии.— А. Р. Шахнович Оценка тяжести поражения мозга.— А. Р. Шахнович Нейрофизиологические исследования.— Г. А. Шекутьев Нейровизуализация.— В. Н. Корниенко, И. Н. Пронин Радионуклидная диагностика.— Т. М. Котельникова, В. А. Крымский Ультразвуковое сканирование.— Б. В. Румянцев, С. С. Озеров Лабораторная диагностика.— О. А. Гаджиева	55 61 62 66 78 99 101 103
Глаг	ва 4. Нейрохирургическая техника	109
4.3.	Краниотомия. Общие принципы.— Ю. В. Кушель	109 113 116
4.5.	шель	118
4.6, 4.7,	шель	119 120 122
4.9.	Трансоральный доступ.— Ю. В. Кушель	126
4.11.	В. Н. Шиманский, С. В. Таняшин Передний транспетрозный доступ.— Ю. В. Кушель Боковые доступы к основанию черепа.— Ю. В. Кушель Транскондиллярный (far-lateral) доступ.— Ю. В. Кушель Современные стереотаксические технологии.— А. Г. Меликян, Ю. В. Ку-	131 132 138
4:14:	шель	143
Глаг	в а 5. Особенности нейрохирургических заболеваний у детей	146
	Анатомические особенности черена и мозга у детей. Специфика нейро- хируппической техники.— С. К. Горедьниев. Л. А. Сатании	146

#### основы нейрохирургии

<ol> <li>Особенности неврологического обследования детей младшего возраста.—</li> </ol>	
E. A. Xyxaaeea	153
<ol> <li>Эндокринные нарушения при нейрохирургической патологии в детском возрасте. – Н. А. Мазеркина</li></ol>	155
4. Оценка психологического статуса и социальная адаптация.— С. Б. Гуса-	167
Раздел II	
ОПУХОЛИ НЕРВНОЙ СИСТЕМЫ	
	171
лава 7. Клинические проявления и диагностика опухолей головного мозга.—	
	184
	184 197
лава 8. Наследственные болезни. — А. В. Козлов	198
<ol> <li>Нейрофиброматоз 1-го типа (НФ1)</li> <li>Нейрофиброматоз 2-го типа (НФ2)</li> <li>Другие типы нейрофиброматоза</li> <li>Туберозный склероз (ТС)</li> <li>Волезнь Гиппеля—Линдау (БГЛ)</li> <li>Синдром множественных эндокринных опухолей</li> <li>Трехсторонняя» ретинобластома (ТРБ)</li> <li>Синдром опухоли мозга и колоректального полипоза (ОМКП)</li> <li>Синдром невоидной базально-клеточной карциномы (синдром Горлина)</li> <li>Синдром Лермитта—Дюкло</li> <li>Синдром Каудена</li> <li>Синдром Ли—Фраумени (Li—Fraumeni)</li> </ol>	198 201 202 203 204 205 207 207 208 209 209 210
	211
лип 10. Химнотерания злокачественных опухолей головного мозга.—  Л. Кобиков, М. Р. Личиницер	218
	221
1. Астроцитарные глиомы	226 239 240 241
лявя 12. Менингиомы	245
	253 255
В. Г. Винокуров, А. Х. Бекяшев	260
<ol> <li>Менингиомы задней черепной ямки.— У. Б. Махмудов, В. Н. Шиманский,</li> </ol>	263 268
<ol> <li>Менингиомы намета мозжечка. — В. Н. Шиманский, С. В. Таняшин</li> <li>Менингиомы области большого затылочного отверстия. — У. Б. Махмудов, В. Н. Шиманский, С. В. Таняшин, А. А. Григорян</li> </ol>	275 275 275 277

Глява 13. Опухоли черенных нервов.— У. Б. Махмудон, В. Н. Шиманский, С. В. Танпиани	279
13.1. Невринома слухового нерва (вестибулярная шваннома)	279 287
Глява 14. Опухоли гипофиза. – Б. А. Кадашев, Ю. К. Трунин	294
Глава 15. Опухоли пинеальной области.— А. Н. Коновалов, Л. И. Пицхелаури	318
	210
Глана 16, Злокачественные опухоли основания черена.— В. А. Черекаев, С. В. Таппиин, А. И. Белов	336
Глава 17. Дизэмбриогенетические опухоли	343
17.1. Краннофарингиомы.— А. Н. Коновалов, С. К. Горельшев, Ж. Б. Семенова 17.2. Коллоидные кисты.— А. Н. Коновалов	343 365 367
Глява 18. Опухоли ствола мозга. — А. Н. Коновалов, Е. А. Хухлаева	370
Глява 19. Опухоли, встречающиеся преимущественно у детей	388
19.1. Медуллобластомы.— С. К. Горельшев, С. С. Озеров	388 396
Глава 20. Лимфомы и метастатические опухоли	400
20.1. Первичные лимфомы.— А. В. Голанов	400 402
Раздел III	
ЧЕРЕПНО-МОЗГОВАЯ ТРАВМА	
Глява 21. Общие положения. — Л. Б. Лихтерман, А. А. Потапов	408
21.1. Эпидемиология	408 409 411
Глана 22. Реанимация и интенсивная терапия при черепно-мозговой травме	
В. Г. Амчеславский, А. А. Потапов	418
22.1. Первая номощь на месте происшествия	418 420 427
22.4. Искусственная вентиляция легких	431
22.5. Мониторинг артериального и внутричеренного давления	436
пого перфузионного давления	442
22.7. Последовательность применения методов интенсивной терапии при тя-	448
желой черепно-мозговой травме	448
Глава 23. Принципы хирургического лечения.— А. А. Потапов	459
23.1. Повреждения скалыпа	
	459
23.2. Виды трепанации	462
	459 462 463 466

#### основы нейрохирургии

9 Повреждения основания черепа	468 472
явва 24. Очаговые ушибы головного мозга.— Л. Б. Лихтерман, А. А. Пота-	474
няви 25. Эпидуральные гематомы.— А. А. Потапов, Л. Б. Лихтерман, А кравчук	490
няя 26. Субдуральные гематомы.— А. А. Потапов, Л. Б. Лихтерман, И Кранчук	502
ся в в 27. Сублуральные гнгромы. — А. Д. Кравчук, Л. Б. Лихтерман	512
ляви 28. Внугримозговые гематомы.— А. А. Потапов, Л. Б. Лихтерман, Л. Крашчук	516
вана 29. Множественные внутричеренные гемятомы. — Л. Б. Лихтерман	526
тана 30. Вдавленные переломы черепа.— А. А. Потапов, А. Д. Кравчук, В Лихтерман	531
лии и 31. Сотрясение головного мозга. — Л. Б. Лихтерман, С. Ю. Касумова	539
пини 32. Диффузное аксональное повреждение головного мозга. — Л. В. Лих- ерман, А. А. Потапов	544
ливи 33. Внутрижелудочковые кровоизлияния. — Л. Х. Хитрии, Л. Б. Лихтерии.	554
лава 34. Субарахнондальные кровонзлияния.— А. Д. Кравчук, Г. Ф. Добро- поский	559
лава 35. Огнестрельные черенно-мозговые ранения.— А. А. Потапов, Г. Шагинян, Л. Б. Лихтерман	564
лава 36. Особенности черевно-мозговой травмы у детей. – А. А. Артарян	569
лява 37. Хронические субдуральные гематомы.— А. Л. Кравчук, Л. Б. Лих- перман, А. А. Потапов	578
лява 38. Постгравматическая базальная ликворея.— В. А. Охлопков, А. Потапов, А. Д. Кравчук, Л. Б. Лихтерман	584
лява 39. Посттравматическая гидроцефалия.— А. Д. Кравчук, Л. Б. Лихтер-	590
9.1. Дислокационная гидроцефалия	590 590 591
лява 40. Посттравматические дефекты черена.— А. А. Потапов, А. Д. Крав- ук, Л. Б. Лихтерман	594

## СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ

Авто-ПЛКВ — автоматическое создание положительного давления в конце выдоха артериальное давление AIL AZE антидиуретический гормон AF артериальная гипертензия ACBIL - акустические стволовые вызванные потенциалы RI JI болезнь Гиппеля—Линдау BЖK. внутрижелудочковое кровоизлияние F10 большое затылочное отверстие BMT внутримозговая гематома BMII вызванные моторные потенциалы BH вызванные потенциалы BHE внутричеренная гипертензия ВЧД внугричеренное давление FF гипорезорбтивная гидроцефалия 1.35 тематоэнцефалический барьер HAIT дифхрузное аксональное повреждение ЛГ дислокационная гидроцефалия 3BH зрительные вызванные потенциалы 348 задняя черепная ямка ивл искусственная вентиляция легких MT интенсивная терапия KKC -- каротидно-кавернозное соустье KT компьютерная томография MPT магнитно-резонансная томография HCA наружная сонная артерия HCII - наружный слуховой проход OF окклюзионная гидроцефалия OMK объемный мозговой кровоток OHK - объем циркулирующей крови ОЧМР - огнестрельное черепно-мозговое ранение ПБЛ - посттравматическая базальная ликворея TIKIL посттравматический костный дефект ПМА передняя мозговая артерия C'A сонная артерия CAK субарахноидальное кровоизлияние CHE субдуральная гематома CMA средняя мозговая артерия CCBIL - соматосенсорные вызванные потенциалы CMT стимуляционная миография CHHсредняя черепная ямка ТКЛГ транскраниальная допплерография TMO - твердая мозговая оболочка УЗДГ ультразвуковая допплерография FC туберозный склероз TCAK - травматическое субарахноидальное кровоизлияние XCF хроническая субдуральная гематома

- центральное венозное давление

ПВЛ

#### основы нейрохирургии

ЦНС	- центральная первная система
ЦПД	<ul> <li>деребральное перфузновное давление</li> </ul>
цсж	<ul> <li>переброспинальная жидкость</li> </ul>
TMT	<ul> <li>черенно-мозговая травма</li> </ul>
4CC	<ul> <li>частота сердечных сокращений</li> </ul>
ШКГ	<ul> <li>шкала комы Глазго</li> </ul>
ЭДГ	<ul> <li>эпидуральная гематома</li> </ul>
ЭНМГ	<ul> <li>электронейромиография</li> </ul>
∃xo'9Г	<ul> <li>эхо энцефалография</li> </ul>
39F	<ul> <li>электроэнцефалография</li> </ul>

## ПРЕДИСЛОВИЕ

Несмотря на несомненную близость неврологии и нейрохирургии, неизбежны разные подходы к диагностике и лечению ряда заболеваний нервной системы. В первую очередь речь идет о черепно-мозговой и спинальной травмах, опухолях и сосудистых поражениях нервной системы.

Для нейрохирурга важны диагностические детали, позволяющие определить целесообразность хирургического лечения и план операции, понимание анатомических особенностей, достаточно подробное описание наиболее часто применяемых вмешательств на головном, спинном мозге и пери-

ферических нервах.

При таком разнообразии задач неизбежно повторное рассмотрение проблем. Первые два тома ориентированы в основном на неврологов, в связи с чем нейрохирургические аспекты лечения изложены в них схематично. В третьем томе руководства более детально рассмотрены заболевания, в лечении которых нейрохирургический метод имеет доминирующее значение.

В первую очередь это проблемы лечения опухолей мозга, оказания помощи больным с тяжелыми травматическими повреждениями головного и спинного мозга. Более подробно рассмотрены аспекты хирургического лечения таких заболеваний сосудов мозга, как артериальные аневризмы и артериовенозные мальформации, геморрагические инсульты и окклюзирующие поражения экстракраниальных сосудов.

При ознакомлении со всеми разделами руководства может сложиться впечатление о некоторых противоречиях в изложении одних и тех же проблем. В основном это противоречия диалектического характера, отражающие определенные различия в подходе неврологов и нейрохирургов к ле-

чению.

А. Н. Коновалов

## Раздел I ОБЩИЕ ВОПРОСЫ

## Глава 1 ИСТОРИЯ НЕЙРОХИРУРГИИ

Формальной датой рождения нейрохирургии как отдельной медицинской специальности можно считать 19 ноября 1897 г.— день открытия в Военно-медицинской академии (Санкт-Петербург) клиники нервных болезней с первой в мире специальной операционной и «обособленным помещением для оперируемых». Первым руководителем клиники был В. М. Бехтерев.

Корни специальности уходят в глубокую древность. Вначале нельзя не остановиться хотя бы на основных этапах истории медицины, имеющих от-

ношение к нейрохирургии и ставших ее «предысторией».

Основоположник нейроанатомии Герофил из Халкидона (ок. 335—280 до н.э.) подробно описал некоторые нервы, твердую и мягкую мозговые оболочки, венозные синусы, полушария мозга, мозжечок и наиболее тща-



Гален (131-201)

тельно - желудочки мозга, особенно считавшийся четвертый. пребывания души. В дошелших до нас фрагментах учения Эризистрата (ок. 300 — ок. 240 до н.э.) упоминаются различия двигательных и чувствительных нервов. Гален (Galenus) указал, что нервы делятся на происхоляшие от головного и спинного мозга (и «от сердца»). Роль головного мозга как центра нервной системы и места душевных функций, называемых сейчас высшими корковыми, большинством мыслителей древности (за исключением, пожалуй, Алкмеона и Платона) не признавалась.

Единственным способом лечения того, что мы называем нейрохирургической патологией, в древности была трепанация черепа. Эта операпня, заключавшаяся в удалении (обычно выскабливанием, но иногда и с помощью фрез и кусачек) участков черена, производилась как в ритуальных, так и в лечебных целях. В Перуанском некрополе около 10% черенов (старейшие датируются 2000 г. до н.э.) имеют следы трепанации. Характер костных изменений указывает на то, что подавляющее большинство больных после таких операций продолжали жить.

Первые дошедцие до нас описания техники трепанации принадлежат Гиппократу (сочинение «О ранах головы»). В средние века трепанации производились редко, но они не были казуистикой. До сих пор неясно, почему большинство трепанаций вплоть до конца средневековья заканчивались успешно и почему с



**Леонардо да Винчи** (1452-1519)

эпохи Возрождения ситуация кардинально изменилась. В Европе начале пристального изучения анатомии нервной системы связывают с именем Леонардо да Винчи (Leonardo da Vinci), описавщего черепные нервы и хи азму и; вероятно, впервые представившего трехмерную модель черепа, го ловного мозга и его оболочек.

Первое нейрохирургическое руководство (Tractatus de Fractura Calvae sive Granei a Carpo editus) опубликовано в 1518 г. в Болонье врачом Беренгария да Капри (Berengario da Capri, 1470—1550). В этой работе, посвященной успешному лечению перелома затылочной кости Лоренцо де Медичи, приве дены также описания других случаев, методов лечения, хирургической тех ники и инструментария.

Первое руководство по нейроанатомии «Anatomiae Apud Eucharium Сегиісогпит» написано Дриандером (Dryander) — профессором хирургиї из Марбурга. Он на основе многочисленных диссекций, в том числе публичных, в 16 рисунках представил строение твердой мозговой оболочки і ее синусов, больших полушарий мозга, впервые описал анатомию задненеренной ямки и предложил (не совсем корректную с сегодняшних позиний) нумерацию черепных нервов.

Амбруаз Паре (Ambroise Pare, 1510—1590) подробно описал инструмен тарий и технику трепанации черена, методику удаления остеомиелитическ измененной кости, дренирования субдуральных гематом и эмпием, предла жил способ репозиции вдавленных переломов черена с использование приема Вальсальвы.

Интересно, что «радикальные лечебные средства» типа кипящего масл или прижигания ран каленым железом, против которых боролся Паре, и Руси не использовались, первичная же хирургическая обработка, шов рань мазевые и абсорбирующие повязки с природными антисептиками упомина

Мохани Эйхманн (Johann Eichmann), 1500-1560 гг.



Амбруяз Паре. Портрет и имлюстрации техники грепанации с титульного листа кинги «The Workes of That Famous Chirurgion Ambroise Parey Translated Out of Latine and Compared with the French by Tho» (London Richard Coates, 1649).



Виллизий (1621 1675)

ются в летописях с XI в. Археологические данные свидетельствуют о применении в средневековой Руси трепанации черела при черелномозговых ранениях.

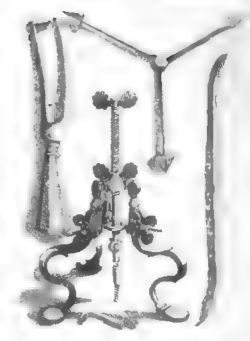
Развитие нейроанатомии в XVII в. связано в первую очередь с именами Виллизия (Thomas Willis) и Ридли (Humprey Ridley, 1653—1708).

Одновременно с анатомической наукой развивалась хирургическая техника. В книге И. Шульца (Johannes Schultes, 1595—1645) «Агтаментагіим Chirurgicum», переведенной с латинского на многие языки, приведены описание и изображения множества использовавшихся тогда для трепанации инструментов, среди которых есть похожие на современные распаторы, элеваторы, кусачки (рис. 1.1).

Однако достижения в технике привели европсиских медиков в конне XVII в. к чрезмерному увлечению гренанациями черена, которые прои вюдили без каких-либо вразумительных обоснований; нередко больному прои вюдили несколько (даже десятки) небольцих тренанаций.

В первой половине XVIII в. стали обобщать прошлый опыт и устанавивать стандартизацию методик. Учебник хирургии Л. Гейстера (Lorenz Heister, 1683—1758), изданный в Нюриберге в 1718 г., был перевелен на многие языки, включая русский. Л. Гейстер ограничил покаящия к трепанации черепа только вдавленными переломами, что, несомненно, спасло множество жизпей. Он же предложил прошивание скальна по сторонам от намеченного разреза и прижатие кожи к черепу весистентом с целью уменьшения кровонотери.

Грепанацию черепа в России тралиционно применяли в это время при черепно-мозговых травмах. Влатеть этой хирургической техникои был обязан каждый дипломированный врач. Среди экзаменационных попросов по хирургии трепанации черена уделялось первостепенное вычение С аругой стороны, увлечения грелагацией как панацеей не было, о чем свидетельствуют дошедшие до нас (в комментариях к «Хи-



Ряс. 1.1. Инструменты для резаналив и коррекцый вдавленных перезомой черена, разработанные ПЈузыдем

рургии» Плантера, составленных М.Л. Шейным) немногозислетаные клипические описания периода 1744—1757 гг. В одном случае человеку «толову проломили—черен у мол был вдавлен перста на два», в Адмиралленском ослитале «с превеляким грудом оные отдомки вынуты, тут папдена жесто кая мать прорвана». Раненый, «будучи пользовай... главным лекарем Марнятом Пенным, который и самато молу унцев до четырех вычернал, чре с пасмесяна и восемь дней выздоровел, мол наполнился, жестокая мать в пыре продомленией присовокупилась». В трех других случаях перелом костел черена операции не производились, один папиент выздоровел, люсскоичались [Мартынов Д. А., 1948].

Вторая полобина XVIII в характеризуется дальненщим прогрессом меининской длуки и практики. Конценция нато югической анатомии Морг с или (Спочани Вацията Могдадиі, 1682—1771), связывающая каждую поло юлю со специфическим нато югическим субстратом, совершенно и мени и философию всей свроиенской медицины и позволила в том чис и сформи ровать конценцию необходимости хирургического удаления опухоли любой пока иглании.

Теоретического основу непроонкологии заложил I francois Quesnay (1694—1774), который, основываясь на собственном опыте лечения абспессов мольти и угаления инородных тел, утверждат, что разрез молговой коры и лаже у стлоше тля лоступа к опухоли части молга является безопасным и что если опика «триоови шого разрастания» (пероптио, по гразумеважаеть мешии

тиома) будет установлена, удачение его может быть произведено без опаспости для больного. Примечательно, что сам Quesnay опуходи никогда не

Y/G/J19//L

Первыми прижизненно лиагностируемыми внутричерелными опухолями стати внеростотические менингиомы свода черена. Нечетко документированные понытки их лечения встречаются с середины XVI в., однако первое нопенщее до нас более или менее подробное описание внутричеренной опухоли (параслиятальной менициомы) относится к 1743 г. и содержится в лиссертации Клуфмана (J Канfman), ученика Генстера, называвшейся «Dissertatio de fumore capitis fungoso post cariem cranii exorto» В качестве лечеоного пособия Генстер использовал традиционную аля того времени аппликанию негашеной извести, в результате опухоль (с мяткими тканями, костью и твердои мозговой оболочкой) лизировалась, больной векоре екончинся от инфекции.

Первое подробное описание собственно нейрохирургического вмешате паства по поводу опуходи (по нашему предположению, темангиоперицитомы), из ваниой «Cranii cerebrique fungus cancrosus», относится к 1768 г. и привы в ежит Olof Acrel, известному в свое время шведскому хирургу [Cushпо 11. Lisenhardt L., 19381 После разреза мятких тканей и инспекции опумо из выдылем возникло профузное кровотечение и судороги, больной вско-

не скончался

Первое в истории руководство по хирургии внутричеренных опухолей (Memoire sur les Tumeurs Fongueuses de la Dure mere), основанное на 20 случаях (частично архивных, но в основном оперированных либо явтором, диоо его современниками), было опубликовано в 1773 г. выдающимся франнуюжим хирургом Антуаном Луи (Antoine Loues, 1723—1792). После ряда неу ыч он отказытся от применения шеточи и, вероятно, впервые в мире прои вс г успешное удаление внутричеренной опухоли (парасагиттальной менингиомы).

Олнако показатели летальности при нейрохирургических вмешательствах и в дервои половине XIX в. были катастрофическими. Так, в Париже в 1835—1841 гг. скончались все грепанированные больные. Бытовало мнение о том, что треплилиня, лаже без рассечения ТМО, опаснее собственно черенцо моновой гравмы, не говоря уже об опухоли, и нередки были обвине

ния апологетов трепанации в психическом нездоровье

В России в это время трепанации выполнялись редко, в основном по стро, о обоснованным показаниям при черенно-мозговой травме. Так, Н. Ф. Аренда, выполнившии около 1000 больших операции, произвел всего. около ном тесятков трепанании, после которых выжили только трое раненых, о или из которых, оперированный в 1812 г. на поче боя под Полонком, черет гол участвовал в битве под Леницигом и был здоров по крайней мере

1 сть основания по циать, что первая в России операция по поводу внутричеренной опуходи быда выполнена в 1844 г. профессором Харьковского университетт, вененианием по происхож юнию 1. Ванцетти (Tito Vanzetti, 1809—1888), которгав описад случая гитантского новообразования в правой потовине мовта с перехолом на основание черева. На операции вместо пре почаналиенся кисты быта обнаружена и ютьая опухоль, удаленная хирудгом в пределах возможного дольной скончался на 32-е сутки от инфекпнонных осложнений [Goodrich J. Т., 1997].

В овее, в 1805 г., Ф. Д. Другов описал гигантское кисто ное образование и фастингадыной докализации, которое он назвал опухолью, распростративь вспол «от кория носа до темени» и прораставшей в лобиую падуху. Образованые было успешно удалено, однако природа его осталась невыясиенной возможно, это было мукоцеле лобиой падухи [Миронович Н. И., 1964].

Ч Белл (Sir Charles Bell, 1774—1842), погландский хирург и апатом, в отнов из прекрасно излюстрированных собственными рисунками апатоми честву работ в 1833 г описал невриному слухового нерва, обратив особое въпмъние на вънгмоотношение опухоли со структурами мостомо экечкового за ба

Развитие пепроонкологии в XIX в. сдерживалось в том чис је отсутстви см. достаточных знании патологической анатомии. Прорывом в этом на прличения был труд Крюве ње (Jean Cruvedhier, 1791—1874). «Аватоміе ратологири de Corps humain», опубликованный по частям в Париже с 1829 по 1842 г. В этом руководстве впервые были достаточно четко представлены в иныко морфологические коррелянии, дававшие возможность осуществось прижи шенную диагностику внутричеренных объемных процессов

Отть российской хирургии середины XIX в нашел отражение в «Нача тох общей военно полевой хирургии» Н. И. Пирогова, опубликованных в Труглене в 1865—1866 гг. Н. И. Пирогов (1810—1881) представил комплекс пользывания морфологических изменений и как патофизиологических, так и каногенных механизмов, сопровождающих черенно-моловые довреждения Оператичеля отек («тургесценция») и набухание («разбухлость») молга, описат филосовые доференцировал местное и общее сдавление молга, описат филосов течения гравматической болезни головного молга, выделив симптомы вторичного периода», обусловленные «приливом крови к молу, оском сто и лихорадочным состоянием», и «поздние, или третичные, то дойные прицадки».

Н. И. Пирогов произвел около 20 пренапации как в остром, так и в отничениюм периодах черевно-мозгомых травм, причем показанием к претичным» операциям были судорожные принадки. К сожалению, почная статистика исходов неясна.

До середины XIX в. одним из основных препятствий для успешного развития хирургии вообще и нейроупрургии в особенности была пропосле разработки в 1867 г. Листером (Lord J. Lister, 1827—1912) теории и приктики антисситики в медицине стыла постепенно утверждаться конненция бактериальной природы инфекционных осложнений. Развитие волее совершенной асситики, в частности применение автоклава, мыты рук хирурга и кожи больного пистками, пре пожение Холеге ta



Н. И. Пирогов (1810—1881)

менее чем до 1905 г.

HO

у I

ра ле то

8 #1 %

Ki G

1

(William S. Halsted, 1852—1922) использовать резиновые перчатки привели к революционным переменам в хирургии.

Помимо анестезии и асептики, развитие нейрохирургии было равно невозможным без топической диагностики. Несмотря на упомянутую моно графию Крювелье, в медицине господствовала концепция функционирова ния мозга как единого пелого. Локализационную теорию стали признавать только в последней трети XIX в., после опубликования в 1861 г. работ Брока (Paul Broca, 1824—1880), в 1870 г. G. Г. Fritsch, Е. Hitzig и в 1874 г. Вернике (Carl Wernicke, 1848—1904).

Вероятно, первая в истории медицины операция удаления (диагностированной не по конвекситальному гиперостозу, а по клиническим проявлениям) менингиомы (краниоорбитальной) была произведена в 1884 г итальянским врачом Francesco Durante (1845—1934). Больная выжила, была через 11 лет оперирована по новоду пролозженного роста опухоли и прожила не

Клиническая неврология успешно развивалась в России. Интересно, что глубокие знания гопической диагностики были присущи не только невропатологам, но и представителям других медиципских специальностей. Например, в опубликованной в 1883 г. харьковским терапевтом профессором В. Л. Латакевичем работе проведен клинико-анатомический анализ расхождения прижизненного диагноза «внутренней мозговой водянки» как первичного заболевания с обнаруженной на аутопсии глиомой мозжечка, вызвавшей соответственно вторичную гидропефалию. Не останавливаясь на изложении хода рассуждении автора, подчеркнем сам факт постановки такой проблемы (в XIX в.!).

Большое внимание уделялось нормальной и патологической физиологии мозгового кровообращения и ликвородинамики. Например, П. Н. Вилижания в 1888 г. предложил методику изучения колебаний внугричеренного давления в эксперименте Им описаны изменения внугричеренного давления при раздражении симпатических, чревных и блужлающих первов, а гакже при перемене положения тела. В 1889 г. Л. В. Бъюменау защитил диссертацию «К учению о давлении на мозг». Исследования ликвородинамики сразу нашли применение в клинической практике. Гак, Н. И. Стулентскии, В. М. Бехтерев и А. О. Карницкии уже в 1886—1889 гг. обсуждали показания и результаты клинического применения вентрикулярной пункции при гидропефалии у детей. На Запале считают, что вентрикулярную пункцию предложил в 1888 г. (опубликовано в 1891 г.) американский хирург William W. Keen (1837—1932).

Приоритетной разработкой отечественных хирургов стала проблема лечения уродств развития, в первую очередь мозговых грыж. Анатомические и патофизиологические аспекты проблемы врожденных и приобретенных мозговых грыж были изложены в 1872 г в диссертации Р. Кулишера «Грыжевые выпадения мозга чрез свод и основание черена». Быстрое внедрение в отечественную хирургию антисептики и асептики в сочетании с собственными патологовнагомическими исследованиями позволили Н В Склифосовскому осуществить в 1881 г первую в истории успециную операцию по новоду мозговой грыжи. Примечательно, что костная пластика грыжевых ворот с нелью предупреждения рецинива выпячивания также была предло-

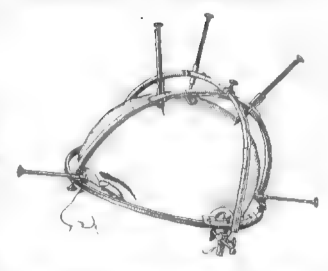
жена в России Н. К. Лысенковым (1895).

Существенное значение имело сообщение Л. О. Даркшевала и А. Л. Ма-

Гие. 1.2. Энцефалометр И И Вернова (1889) — про образ нейронавитации и стет сольства

иновекого (1893) о возможности наложения ціва им лицевой нерв с послеаующим восстановлением его функции. Возможно, ти сообщение носило приоритетный характер, поскольку описанная Ваlвисе в 1901 г. аналогичная иперация считается одной из первых [Goodrich J. T., 1997].

Возможность постановки тонического диагноза,



точность которого значительно возросла с появлением работ В. М. Бехтереы и И. М. Сеченова, поставила задачу выбора оптимального хирургическо по чоступа к выявленному объемному процессу — задачу, не менее актуа птую и сегодня. Однако отсутствие каких-либо нейровизуализационных мепо ик тельно ее краине сложной. Для решения этой проблемы Д. Н. Зернов в 1889 г. предложил оригинальный прибор, названный энцефалометром (рис. 1.2). Это устройство, фиксировавшееся в стандартных точках практически нараллельно орбитомеатальной плоскости, позволяло перенести на поверхность черена больного координаты натологического очага, очерчен пого неврологом в анатомическом атласе. Предложенный Д. Н. Зерновым прабор стал прототипом рамных стереотаксических аппаратов

Приоритетными быти также отечественные разработки техники трепанании В соответствии с общехирургическими принципами лишенные связи с палкостинней фрагменты кости традиционно удаляли из за опасности остеомистита. В связи с этим до последних десятитетий XIX в, трепанации производили резекционным способом. Многие обращали внимание на небезразличность для здоровья больного костных дефектов, но были вынуж тепы с этим мириться как с неизбежным результатом неирохирургических имещательств. Ю. Космовскии, обобщив в 1871 г. в диссертации «О заживтепии ран после грепанации» результаты применения стандартной (г. е. реженионной) техники, в 1873 г. предложил в работе «К вопросу о приживлении вытрепанированного на своде черена куска кости» костно-пластическую технику грепанации. В западной литературе основоположником костпо полестической грепанация считают немецкого хирурга-самоучку Ватпера (Wilhelm Wagner, 1848—1900), опубликовавшего описание своего метода в 1889 г.

В 1892 г. А. А. Бобров, вероятно, также впервые произвед костно-пла епическое закрытие существовавиего дефекта черепа (травматического ге-чеза). В том же 1892 г. Л. О. Даркиевич (1858—1923) и. В. В. Веидентаммер опубликовали работу «О таменистите обы месказательной костью трепанационных потерь в черепе», где в качестве материама для прастаки костного де

фекта была предложена «обытвествленная» (т.е. прокаденная) трупная кость. Этот вопрос изучатся 1. Ф. Центлером и И. И. Грековым, которые рекомендовали при возможности производить костно-пластическую трепанацию, а при невозможности таковой осуществлять пластику костного дефекта прокаленной костью.

В 1891 г. профессор Jean Toison из Лилля (Франция) предложил цепную питу для сое интения фрезевых отверстий при выполнении костно-пласти ческов греплиции. Пила была довольно грубой и широкого применения не

получила.

Леовардо Джигли (Leonardo Gigli, 1863—1908), акушер из Флоренции, предложил в 1894 г. проволочную пилу для симфизотомии. Как и сейчас, пилы Джигли были разовыми. Для трепанации пилу Джигли впервые в 1897 г. применил профессор Обалинский (Alfred Obalinski) из Краковского упинерситета. Для проведения пилы использовали слегка изогнутую канюмо В случае загруднения проведения пилы Обалинский рекомендовал применение появившихся незадолго до этого (1896) кусачек Дальгрена (Karl Dahlgren, 1864—1924). Узнав о новом способе применения своего изобретения, Джигли в 1898 г. разработал изогнутый металлический проводник.

В России в 1891 г. Л. А. Малиновскии опубликовал фундаментальное исследованые «О нарывах головного мозга», где на экспериментальном и клиинческом материале обосновал необходимость и эффективность ранцего

неирохирургического вмешательства.

Развитие гноиной неирохирургии на Западе связывают с именем William Масеwen (1848—1924), который в 1893 г. опубликовал большую (350 страний с 60 рисунками) монографию «Гноиные инфекционные заболевания головного и спинного мозга» Вывод автора о гом, что при неосложненном абспессе мозга, оперированном в раннем периоде, выздоровление должно оыть прави юм, произвел революцию в неирохирургии, Масеwen предложил ряд повых технологии, в частности интубацию грахеи (1880), хромирован-



Горслей (1857 1916)

ный кетгут, и одним из первых стал, несмотря на насмешки коллег, оперировать в стерильном халате.

Горслей (Sir Victor A. H. Horsley) начал в 80-е годы XIX в, свой путь в нейрохирургии с экспериментальных работ по локализации функций мозга, причем совместно с F. Goth в 1981 г. впервые показал электрическую природу нервных импульсов. В 1885 г. Horsley впервые произвел перевязку сонной артерии на шее по поводу обнаруженной на операции в средней черепной ямке артериальной аневризмы. Он ввел в широкую практику целый ряд технических приспособлений и приемов, в частности смешанный с антисептиками пчелиный воск для остановки кровотечения из кости (1892), декомпрессивную трепанацию при неопе

рово поных опухолях, разработа с операцию пересечения коренка троинич по терва при тритеминальной певратив (1891), обосновая необхоли част иссечения индептогенного очага в коре мозга, пров иел олиу из пер и св операции по поволу краниостепоза и, вероятно, первую успенную за энци в томию с удалением опухо из 4 грудного коренка (1887). О шой из этоных дастут Horsley было введение в западихю непрохарургическую объетику запивания раны многие его предписственники со времен Аи этола Туп не считали это необходимым. Правда, Horsley накладывая то нью не инвы и считал раненую инворею в течение 5—6 не и благоприятиым фотегром.

В 1908 г. Horsley совместно с Robert H. Clarke (1850—1926) опубликовать опосление стереотаксического антарата. Не отличаясь высокой хирургиче стои техникой (если судить по частоте неблагоприятных исходов после проведенных им операции). Horsley с огромным энтузиазмом развивал развишье салекты хирургив головного и спишного мозга и признан на Запъле

\*инном цейрохирургии».

Изамом конце XIX в в России вышло первое оригинальное руковолство погремпрургии А.С. Таубера «Хирургия головного мозга. Клинические встави: В том же 1898 г. выпыла монография Н. К. Лысенкова «Топография и оперативная хирургия черенной полости», содержавшая большости о изглюстрации и огромную библиографию.

Основе внимание уделявось «показаниям к оперативному вскрытию черенной полости и видоизменениям техники греданации сообразно одле и псм тоо темниям». Эта кийта доно іняла руководство Таубера. От ельности по полостаю по диагностике опухолей задней черенной ямки было ваниса но в 1894 г. А. Р. Алелековым.

Открытие 8 ноября 1895 г. К. Рентисном Х-лучен сразу получило высо вышлю опенку во всем мире. В неирохирургии репттей стали использовать

гог игилоствув внородных тел и переломов костей черена

Первое обоснование необходимости выделения неирохирургии в отдеть пую специальность принадлежит профессору Казанского университеть 1 Маливовскому В феврале 1893 г. в докладе «К вопросу о хирургиче стоя течении болезней центральной нервной системы», прочиталном в стетания Общества невропатологов и исихиатров при Казанском университете. Т А Малиновский четко сформу пировал основные принципы тей рюмарургий и поставил вопрос о специальной полготовке хирурга, опери рующего на неигральной нервной системе. Им была постудирована необходимость соиместной работы хирурга и невролога, при этом все диагностичестве и хирургические вопросы должны были разрешаться только соиместно

В 1897 г. в выступлении на открытии нервной клиники в Военно менипинской академия В. М. Бехтерев призвал к сосредоточению всего иченного процесса при хирургических заболеваниях первной системы в рукаотного специалиста, а именно оперирующего невролога, или «непром

рурга».

Догработы в клинике приглашенные В. М. Бехтеревым неврологи подменения общивонноги в жизнь этог идеа. Однако так сложидось, что никт пригле емог освоить хирургию в достаточном объеме, и в клинике оперировати приглашенные общие хирурги Н. А. Вельяминов, Р. Р. Вредет М. С. Субботия, Е. В. Павлов. Ситуания изменялась голько благодаря по







Г. В. Кушинг (1869-1939)

ор випарным способностям Л. М. Пуссепа (1875—1942), который пришел к Бехтереву в 1898 г., будучи студентом 4-го курса Военно-медицинской акалемии. После обучения по составленному В. М. Бехтеревым индивидуальному плану и защиты докторской диссертации в 1902 г. Л. М. Пуссеп стал руково цителем непрохирургического отделения и первым в мире профессиональным нейрохирургом.

В это же время во многих местах России производили весьма сложные отпрохирур, ические вмешательства. Можно упомянуть успешные операции удаления парасагиттальных менингиом профессором И. А. Бондаревым (Кисв, 1905), опухо вев мостомозжечкового угла профессором А. В. Атапозым (Нижнии Новгород, 1908), соматотропиномы гипофиза из супраорбитального доступа Н. Ф. Богоявленским (Одесса, 1912). Поражает, что, например, в 1905 г. в некои Балаханской промысловой больнице успешно быта произведена операция по поводу кистозного арахиоидита мостомозжеч-

кового угла (Б. В. Финкельитени) и многое другое

Очере пои шаг в развитии непрохирургии обеспечили энтузиазм и новагорскии склад ума французского графа Thierry de Martel (1875—1940). Оспоиными изобретениями de Martel являются предложенные им в 1908 г. применяемый доныне металлический проводник для пилы Джигли (проводинки Обалинского и Джигли извлекатись после проведения пилы) и этектрический грепан, автоматически останавливающийся при прохожлении впутренней костной и јастинки Помимо этого, de Martel изобрел оритинальный кровоостаналивающий зажим, самоудерживающийся ретрактор, специальный хирургический стоя для операций в сидячем положении и соответствующее кресло для хирурга. Еснини (Harvey William Cushing) в 1895 г. околения Harward Medical с по и течение 4 дет учится вод руководством Холстеда, за ем пролоджи т том в Гвропе у Кохера (I ни Theodor Kocher, 1841—1917), посетия ряз в с оду клиник, истречался в том числе е Macewen и Horsley, после чего реше по постоя посвятить сеох непрохирургии. Началом самостояте паот одости Купанија стал 1902 г., когда от был принят и клинику Johns Hopkins из диржность общего хирурга.

Первопачтнаю основной сферои интересов Кунанна была хирургия ги осфигст Вначале он пропаган провал гранссфеноилальный сублабиа вывсты ил туп как обеспечивавший минимальную хирургическую тегальность, убразо о неко в связи с больним числом инфекционных осложнений и с эторей а также отсутствием улооного инструментария Кушинг с 1914 года с комен товать как опнимальный гранскраниа пытви доступ к опухолим

в ифони

В 1917 г. Куллинг олубликовал сразу ставличо классической работу по вещиномам VIII дары черенных нервов. Предложенная им техника интравля у бірного у талення слашиванием (следью темостаза) дефекта кансулы объенення снижение операционной тетальности с 80—90 до 15.7, причем учине результаты своих предпественников Куллинг объяснял спешкой и осттовым уделением опуходя с повреждением сосулов и нервов. К коннустов и менинской практики Куппинг добился снижения харургической детальности до 47с, однако огромное число рецидивов и высокии процентовали плании и тетальности в связи с продолженным ростом опуходит аставляли певрохирургов вскать новые решения.

Прортима менингиом, особенно типеростотических, казалась тогта не стоть актуальной, и фундаментальная монография Кушинга и Эйленхары ст появитась только в 1938 г. В монографии быт предложен ряд практи в ках рекомендации, многие из которых не потеряли актуальности и се

HILLOH

Операции производились под местной анестезией раствором новокания ипрелка из самых болезненных этанах операдии больному давали «несколь гольтохов» хлороформа или эфира. Выбор местного обезболивания бы гольш с о сутствием алекватного ацестезиологического обеспечения, ибщин гвиночные апестетики (и особенно эфир) вызывали повышение внутричеренного давления и даже отек мозга.

В пачате операции часто выполняти пневмовентрикулографию. До основног грепанации (при напряжении твердои молювой оболочки и моля

Кушинг явиюлиял обвирную по ивисочную лекомпрессию.

Темостаз на коже он осуществлял с номошью кровоостанавливающих ва жимой типа Холстеда, распространенные тогда широкие кожные вжимы т клигсы Кушинг не использовал в связи с необходимостью повторного те мосттва после их сиятия. Он считал, что яшемия в зоне сдавления красв ко котопоротом и соединяли с номошью пилы Джили. Центр костно и васти ческого тоскута должен быть над предполагаемой опухолью, особо поччер кивалась нежелательность вынужленного расширения трепанации за сче скусывания кости. Для остановки кровотечения из кости Кушинг использа выт стерильный (в от шчие от широко применявшегося современникам «литисентического») пчелиный воск.

При массивной кровопотере на этапе грепанации Кушиві рекоменді

ил растленить операцию за два этапа, ограничиваясь на первом из них изываниваннем костного лоскута без его отделения от твердой мозговой оболочки. Остановку кровотечения из сосудов твердой мозговой оболочки и мозга осуществляли с помощью предложенных Кушингом серебряных клинсов, а также фрагментов мышцы, в случае недоступности гетерогрансильными (от оперируемого общими хирургами в соседней операционной больного) рекомендовали использовать фрагмент мышцы больного, предпочтительно передней мышцы голени. С 1927 г. Кушинг одним из первых стал использовать элекгроковгуляцию, причем не только из темосгаза, но и для удаления опухоли с помощью разработанной им проволочной петли.

Вместо сухах салфеток Кунгинг использовал вакуумный отсос и промывание раны изотоническим раствором натрия хлорида, для защиты молга им же были предложены влажные ватники. Дефект гвердои молговой оболочки закрывался обычно доскутом апоневроза. Костный лоскут фиксировы и спободно с целью уменьшения внутричеренной гипертензии в послеоперационном периоде Кушинг в отличие от предляественников не дренировал ран. Для всех щвов использовал черный проглаженный шелк, поверх кожных швов накладывал серебряную фольгу и затем асептическую повяз-

ку, перевя ки до снятия щвов обычно не производил,

В результате последовательного применения данной технологии в серии из 281 первично оперированного больного инфекционные осложнения имели место голько в двух случаях, а постеоперационная легальность составила 10,5%, что было, несомненно, лучшим в мире результатом Тем не менее радикальность производившихся Кушингом операций была певысокой, и рецицивы менингиом за период наблюдения были отмечены в 47,2% случаев, причем некоторые больные перепосили более 10 операций.

Большой интерес к работам Куптинга проявлял И. П. Павлов (1849—1936),

специально встречавшийся с Кушингом во время своего визита в США.

В Денди (Walter E. Dandy, 1886—1946) учился у Кушинта в Johns Hop-kins Hospital, но векоре между ними стали происходить конфликты, и при перехоле Кушинга в Harvard Medical School Денди, в отличие от ряда сотру шиков, не был приглашен последовать за учителем. Дело в том, что, поско ньку цель снижения операционной дегальности была в большой степени уже достигнуга его учителем, Денди с самого начала своей медицинской к прверы стал акцентировать внимание на радикальности операций. что вы-

навало протест осторожного Кушинга.

Точность топической диагностики в нейрохирургии оставалась невысокой, что вело к хирургическим катастрофам и большому числу эксплорапаных грепанации. Поэтому не менее важным вкладом Денди в нейрохирургию явились пневмовентрикулография (1918) и пневмоэнцефалография (1919). Описанные Денди в 1920 г. типичные варианты смещения желудочковой системы при объемных образованиях кардинально изменили ситуашно с пиагностикой — не доведя ее, естественно, до современной точности, но определив магистральный путь развития нейрохирургического диагностического комплекса с акцентом на объективные методики (названные иностедетвии непрови устати зационными).

Разработанная в 1927—1934 гг. Монишем (Antonio Caetano de Abreu Глете I дак Монгд, 1874—1955) перебральная ангиография значительно улуч-

од се пениостику и соттексбату чи возникиовения и развитии совершен

от телент ограс ит - сосу истои испрохирурени

Несостийм историческим мето том знагностики яви асъ разработанцая и тето. 10 х то тов XX в разионуючения эннефалография С появлением КУ в МРТ резполук иглине методы оказались практическа вытеспециами из влинической нейрохирургии.

В 1939 г. Тен иг впервые обисая натогенез, клинические проявления и осуществу за еснострыж межно воночных дисков, в 1936 г. трениці опера.

пого в 1938 г. - клинирование щенки артериальной апеври мы

Финастическая равогоспособность Ден и (он мог производить 5—6 оне разон в тень, часто в течение всей шестидневной рабочей недети) требова то бы прои смены больных и операционцой, что противоречило существо возней практике пробуждения больных на операционцом столе. В связи с отом Тен из впервые разработал и реализовал концепцию палаты пробуждения останиенной соответствующей анпаратурой и с постоянным сестрии ским постоя

1—О инвекрупа (Herbert Olivectona, 1891—1980), несмотря на господство повнес тогта мнение о невозможности манипудящий на частично проходи мом всрхнем сагиттальном синусе, предложил (и осуществит) рассечение дотя спитса с уталением внутрисинусной части парасагиттальной менип гномы. Учитывая акатомо-физиологические особенности различных от ислова рхието сагиттального синуса, он предложил ныне существующую суемо теления синуса на переднюю, среднюю и задиою трети и ввервые показат что необходимым условием резекции блокированного верхнего сагит таньного синуса является сохранение роландовых вен, а также компенса

торных венозных структур бозыного серновилного отростка.

В то время как в Америке происходил бурныя прогресс неарохирургии, в Гиропе плят воины, революции, массовая миграция населения и прочие от способствование становлению новой высокотехнологичной специаль пости явления. В 1915 г. единственная в России неирохирургическая к игроба превратилась в «Петроградский первый местный военный заврет им П. Пирогова для первнораненых» (на 900 коск.) с соответствующим континентом больных и узким спектром хирургических вмешательств. После Отпорыской революции госпиталь был преобразован в Неирохирургический институт на 100 коск, однако в связи с эмиграцией в Эстопию Л. М. Пусссий и отсутствием нейрохирургов в 1920 г. означенный «институт» бы гыкрыт,

А П Поленов (1871—1947) создал в 1917 г. в Петрограде Физико-хирур плиский институт на 130—140 коек, в состав которого входило и инпромиру, плеское отделение. Однако, несмотря на проявленный в самом или прависоной карьеры интерес к нейрохирургии, Андрей Львович был выпуж ил климаться в первую очередь вопросами гравматологии, и после преобразования Физико-хирургического института в 1924 г. в Государственный гравматологический институт Наркомздрава СССР возглавил его Запиться в пеносредственно пенрохирургией в отделении на 30 коек А. Л. Поленов

смог то нько в 1931 г., когда оставил пост директора.

Второй в России профессиональный неирохирург (привледший к Пуссепу на кафедру хирургической невропатологии при Психоневрологическом пиституте в 1911 г. и ставший его лучшим учеником) А.Г. Мологков (1874—1950) в развитие идеи учителя пытался в 1918—1922 гг. организоват



Н. Н. Бурденко (1876 1946)

неирохирургический институт, голько в 1926 г. его усилия завершились приказом № 15 по Ленинградскому губернскому отделу здравоохранения «Об образовании Инстигуга хирургической невропатологии». Научная проблематика инстигута (сформулированная как «хирургия периферических нервов и нейродистрофических расстройств; хирургия боли») была узкой до 1938 г., когда после слияния с нейрохирургическим отделением Травматологического института был создан нынешний Российский нейрохирургический институт, носящий имя А. Л. Поленова.

В начале 20-х годов XX в. в СССР стали открываться неирохирургические отделения — на базе хирургических или неврологических клиник (В. Н. Шамов и А. М. Гринштеин в 1923 г. в Харькове, В. Н. Шамов и С. С. Гольдман в 1924 г. в Военно-

мецицинской академии в Ленинграде, С. И. Спасокукоцкий и А. Н. Бакутеп в 1924 г. в Саратове, П. О. Эмдин и В. А. Никольский в 1925 г. в Росто-

ве), в которых работали общие хирурги и невропатологи.

Особое значение для отечественной неирохирургии имело создание Н. Бурденко в 1924 г. на базе клиники факультетской хирургии 1-то Московского медицинского института нейрохирургических палат. Верно оцения перспективы новой специальности и подготовив группу специалистов, в 1929 г. Н. Н. Бурденко с В. В Крамером на базе Государственного рентгеповского института организовали непрохирургическую клинику, превративпуюся в 1932 г. в Ценгральный нейрохирургический научно-исследовательский институт (ныне Научно исследовательский институт нейрохирургий им. академика Н. Н. Бурденко РАМН).

Спожившаяся в Советском Союзе система при всех се недостатках обеспечила уникальные возможности для планирования научных исследований, органивации обучения и стандартизации лечебно-диагностических мероприятий в масштабах огромной страны. Для этой цели при Центральном пеирохирургическом институте был создан нейрохирургический совет, собправшимся на ежегодные сессии и координировавшим научно-практическую деятельность многочисленных уже неирохирургических клиник и отделении. Для более оперативной информации в 1937 г. усилиями Н. Н.

Бурденко был создан журнал «Вопросы нейрохирургии».

Продуманная Николаем Ниловичем уникальная для того времени структура института обеспечивала системный подход к решению многообразных валач, стоявших перед нейрохирургией, причем впервые за счет тесного сотрудничества не только хирургов и невропатологов, но и оториноларинго-тогов, офтальмологов, психиатров, рентгенологов, физиологов, морфологов

ботол создна возможность комплексного научного подхода к изучению и ст илю непрохирургической патологии. Методологическую основу плаци роздины и следовании и клинического применения их резучению соглашти инменитые с она Н. П. Бурденко о принципых, «которыми мы руково четуемся и производстве операции знатомическая доступность, техниче и позможность и физиологическая дозволенность... Для нас является при иншом, что операция должна идии с точностью апробированного физиологического опыта, особенно операции без вигальных показаний» [Бурленко Н. На, 1935].

Обобщая опыт становления советской нейрохирургии, в 1937 г. И П Бурденко писть, что «если поставить совершенно конкретно вопрос о срав исини советской нейрохирургии с завалноевропейской и американской, го то с ответ может быть краток, нет ни одного метода, которым не опладе и оы представители нашей дисциплины; нет ни одной операции, которой петрои мюдили бы у нас в Союзе, ни одна из современных концепции пепро упрургии не оставась вне активной проработки со стороны советских ней рехирургов» [Бурденко Н Н., 1937] Читая эти слова сегодия, нельзя не уштаеть искренности Николая Пиловича— связанный с воинами и револютыями пермод, затормозивании развитие отечественной неирохирургии, ы топчится, все западные достижения освоены, создана база для движения

висред.

Вторая мировая война не могла не затормозить развитие такой высокотехно югичной науки, как нейрохирургия. Однако с середины 50-х тодов У в прогресс неирохирургии стал столь бурным, что эта одна из самых «мо идых» мелицинских специальностей стала «локомотивом» всей медитипы. Практически одновременно целый ряд нейрохирургов стали использовать микроской в ходе операций по поводу сосудистых заболеваний ЦПС (William Lougheed из Канады, Leonard Malis, Theodore Kurze, Robert Rand и future Jacobson из США, М. Gazi Yasargil из Швейцарии и др.); но мере со першенствования инструментария микрохирургическая техника получила пирокое распространение во многих областях медицины. Внедрение К I (Codfrey Hounsfield и James Ambrose, 1971) и МРТ, цифровой антиографии, мето тов изучения вызванных потенциалов, компьютеризация медицинских приборов преобразили не только нейрохирургию, но и всю медицинскую науку и практику.

Со своей стороны, мы можем новторить приведенные выше слова 11—11 Бурденко об освоении практически всего спектра мировых дости жении и предложить в этой книге основанные в том числе на собствен пом опыте рекомендации по хирургическому лечению заболевании нерв

ной системы.

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

Беренев В В., Кондаков Е. И Страницы истории нейрохирургии России ского нейрохирургического института им. проф. А. Л. Поленова — М., 1999 Бурденко И. И. Обзор и пути развития нейрохирургической работы//Первая ссели Нейрохирургического совета 3—7 мая 1935 г. — М.-Л.: Биомедииз, 1935. С. 1

Бурденко II II Путь нейрохирургии за 20 лет, се настоящее и перспективы//Вопр нейрохир.— 1937.— № 2—3.— С. 3—15.

Миртынов t 4 Хирургическое лечение ранении черена в России в далеком провілом//Вопр. нейрохир. — 1948. — № 4. — С. 60—63.

Мироновач II II Крагкий очерк развития отечественной неирохирургии. - М.: Мелицина, 1964.— 163 с.

Симовани В О Не ория россинской медицины М. Эпидавр, 1997. 199 с.

Bakar 1 The Instory of Surgery of Meningiomas/, Meningiomas and Their Surgical Man genien. Philacelphia W B Saunders, 1991 P. 173 - 180.

Buck P. Neurosurgical Grants, Feet of Clay and Iron. New York Elsevier, 1985. N.5.

P 103

Cushing II., Fivenhardt L. Meningiomass, Their Classification, Regional Behavior, 1 to History and Surgical End Results Springfield, IL Charles C. Thomas, 1938 — 721 p.

Goodrich J. J. Historical antecedents of skull base surgery//Skull base surgery. Anatomy, biology, and technology — Phyladelphia — New York Eippincott—Raven, 1997.

#### Глава 2

# ОРГАНИЗАЦИЯ И ОБЕСПЕЧЕНИЕ НЕИРОХИРУРГИЧЕСКИХ ОПЕРАЦИЙ

## Организация нейрохирургической помощи

1 и пранцрования работы неврохирургического отделения следует звать различных видов нагодотии в России ской Федерации.

Осповными видами непрохирургической патологии являются;

1. Острая черетно монтовая гравма (окодо 600 гыс, случаев ежегодно), се ов пожнения и последствия внутричеренные гематомы, дефекты кослен черена, последаматическая ликворея, абсцессы мозга, гидропефа из и др Срети польных с такои патологией 40—60% пуждаются в хирургическом вечения

<sup>3</sup> Транма и заболевания спинного мо на и позвоночника. Ежегодно оперархот около 7 тыс больных с гравмой и около 40—45 тыс, с нагологией межно воночных лисков.

1. Тр има периферической нервной системы,

 Онкологические заболевания ЦНС, костей черена и позвоночника токоло 15—20 ныс, первичных и 30—40 тыс, вторичных опухолей толошного

мо ва, впервые диагностированных в течение года).

- у Сосудистая патология центральной нервной системы: артериальные и прориовенозные аневризмы (встречающиеся у 1 на 10 тыс. населения), артериосипусные соустья, стенозирующие и окклюзирующие процессы в преперебразыных сосудах, вызывающие нарушения молового кровообращения. Около 50 тыс больных с такой патологией ежегодно нуждаются в хирургической помощи.
- б Тидроцефалия (врожденная и приобретенная) ориентировочно-М тыс. случаев.
- 7. Пороки развития первной системы (черепно-мозговые и спишномозтовые грыжи, врожденные дефекты развития костеи черена и др.).

8. Болевые и спастические синдромы.

9 Элилененя (формы, рефрактерные к консервативному лечению).

В ту номенклатуру вошли паиболее значимые в «эпидемиологическом» отношении трунцы неирохирургических заболеваний. Ряд заболеваний першой системы, лечением которых ранее занимались только неврологи, ыкже пуолит в компетенцию неирохирургов (различные виды экстранира мидных поражений).

Устовно систему неирохирургической помощи населению, сложив пуюся в России в настоящее время, можно подразделить на несколько

уровней.

Первый уровень помощь пострадавшим с черсино-мозговой и поэво поэно спинномозговой гравмой. Оказывается преимущественно в стапио парах пентральных районных и торолских больниц (в которых имеются пепрохирургические отделения), а также в специально выделенных койках

тві дечення этого контищента больных в общехвующических и гравмалотогических отделенных

Втором уроветь непрохирургические отделения больниц (в том числе оо паппи скорон мелицинской помощи) в городах с населением 200 -400 тыс, человек. Основной задачей таких отделений является оказание уртептион помощи нострадавшим с черенно-мозговой и позвоночно-спинномозговой травмой, повреждениями периферической нервной системы. Помимо течения больных с непротравмой, в них возможно также лечение некоторых видов опухолей головного и спинного мода, гидродефалии, грыж межно вопочных дисков, уродств развития черепа и позвоночника.

уровень нейрохирургические отделения многопрофильных бо папы в региональных административных центрах. Такие учреждения явопотся клиниками медицинских университетов и институтов, а в ряде слу чась и межобластными центрами. В этих специализированных отделениях оказывают помощь практически при всех видах неирохирургической пато-

MODELIA.

*Четвертыц уровень* — научно-исследовательские институты нейрохирурини Москны и Санкт-Петербурга, пеидохирургические клиники научно-исс іс юпательских институтов другого профиля. В этих учреждениях возможпо октание помощи при самых сложных непрохируютических заболеваниях. На базе этих учреждении ведется широкая подготовка специалистов пенрохирургического комплекса, решаются различные научные и практические вопросы.

По данным Министерства здравоохранения РФ, в 2001 г. в стране было примерно 16 тыс. непрохирургических коек (из них 1.6 тыс. для дечения

дезей)

І стественно, что по мере роста количества нейрохирургических отделенив и учреждении (сеичас их около 280) растет и количество получивших спениали прованную помощь больных. В 2001 г. их было 390 тыс человек, среди которых 70% пострадавшие с черенно-мозговой травмой, ее осложпениями

## 2.2. Основные принципы нейрохирургических вмещательств

В современной непрохирургии используют несколько методов, отличаюшихся характером подхода к объекту хирургического вмещательства.

Наиболее распространенными являются открытые операции, при которых лоступ к тому или иному отделу мозга осуществляют путем трепанации чепена.

Для выполнения других операций, так называемых стереотаксических и илюскопических, широкая трепанация не требуется — их осуществляют через небольное фрезевое отверстие, достаточное для введения в полость че-

рена необходимых инструментов и эндоскопа.

При сосудистых заболеваниях могга используют эндовазальный метод, по воляющий, продвигаясь по просвету сосуда, изнутри устранять сосудистые дефекты - окъдюзировать аневризмы, вводить тромбирующие вещест на в сосуды артериовенозных мальформации, выключать патологические сосуды (эти испрохирургические вмешательства подробно описаны в соответствующих разделах).

44

Олно из важнениих хеловии услещного осуществления по ыконовисто об стото рытых операции на може — вспользование микрохирургической стото и

Применение современных микросконов и специального инструментария исполов в хирургу с минимальным риском и наиболее успешно осуществ иль свяще сложные операции на може.

Основное условие непрохирургических операции - с одной стороны, отраждие причины болелии, с пругои максимальное шажение мольт

этому спосооствует и выбор алекватного уноургического доступа.

При использовании микроскова е его возможностью хоромето освеще ими измостее изроких от целов мозга отпалает необходимость в примене ими измостех тренанации. Многие операции можно осуществлять через не постышог тренанационное окно, в связи е чем в непрохирургической интератър постечних лет распространено выражение «операции через амочную вывымину» (key hole surgery).

Мини глоризация кожных разрезов и грепанации наряду с использованика выосконической гехники характеризуются понятием «минимально

инив чиныя хирургия».

О нако минимизация доступов не дояжна и не может быть самонелью 1 башие — по обеспечение условии, при которых решение хирургической проблемы осуществляется с минимальной гравмой мода.

В рите случаев это возможно при использовании ограниченных лосту пои в пругих, наюборот, требует выполнения широких трепанации. Так, при бъта папах процессах, расположенных в груднолоступных отде из черена и можа, оправлано применение современных базальных полходов, вклю-

ч поних по выс общирную резекцию костных структур.

Возможность получения с помощью современных диагностических методок КТ, МРТ объемных изображений структур мозга и патологического отдата полютическая выбрать наиболее траници путь к натологическому ображению для уменьшения травматичности операции хирург должен макси мально эффективно использовать при доступе щели, борозды и ликворные пространства мозга.

Это в вначительной степени определяет «популярность» таких доступов, как срединный – через срединную щель вдоль больного серновидного от росска птериональный — с подходом к глубинным отделям мозга по силь инститителя. Супрацеребеллярный – между поверхностью мозжечка и моз-

жечковым наметом и др.

Минимальное гравмирование могга при внутримозговых процессах может быть обеспечено путем интраоперационной ультразвуковой докании или применением так называемой неиронавигации, основанной на опредетении пространственного положения инструментов неирохирурга в ране, сопоставлении их с результатами КТ, МРТ исследований, произведенных до операции.

Важным техническим приемом, позволяющим избежать травмы мова, испется гракция мона с помощью автоматически фиксирующихся шнате тел. Шнатели должны смещать мозг не с усилием, а удерживать его в утобном тип пепрохирурга положении. Важно, чтобы мозг был максимально решксирован за счет вывеления ликвора из базальных пистеры и желулочког (пла, в огдельных случаях, за счет дегидратации).

При возможности оправлан отказ от применения шпателей в этом

сту, ис необхотымое пространство ття оозоря и маницу внии хирург создает при помощи инструментов, которыми он выполняет операнию. - аспирато-

ра. Шинцета для бинодярной колудяции.

Умени шению правмы можа при неврохирургических вмещательствах спосовствует применение било вярного колудятора, который не вызывает программия мозговой талии. Азытразвукового отсоса, позволяющего без грактин уда виъ участки патологической ткани.

Кранне важно, особенно при манипуляциях на функционально значи-

мых зонах мо ил, использовать неиромониторинг.

Лока плация во время операции двигательных или речевых зон мозга почиляет хирургу избежать нарушения этих функции в послеоперацион-

ном периоле.

Пои одерациях на стволе крайне важно определение топографии ядер VII, IX. X, XII и некоторых других черепных нервов. Это позволяет с оп-жениях ство в мозга, которые еще недавно считались цеоперабельными.

достижением последних дет стало использование ин раоперационных метотов контроля эффективности операции — инголоперационной КГ и

MPT

Указанные мегоды из- на их высокой стоимости применяют лишь в едиинчиных клиниках.

у пеньное выполнение многих сложных операции цевозможно без соотвирнатим винагающи и виначаловой отоковчитопомбатовии отаномильная пов терании в послеоперационном периоде. Эффективное жечение неиромирургических больных требует комплексного, мультилисциплинарного по схота. пре-усматривающего участие в дечении больного до вескольких зестьков высококвалифицированных специалистов.

## 2.3. Оборудование и инструментарий

Уст спиное развитие пеирохирургии связано с вяслрением передовых техпологии в медицине и в хирургии в частности. Современияя хирургическая операция это технологическая цепочка с использованием разнообразных инструментов, от писвматических тречей до пифровой оптики и тазеров Испромирую должен обладать специальными знаниями и умением обра-

щалься с этим оборудованием.

Операционные стол. Современные операционные столы, используемые в пепрохирургии, состоят из ряда секции, имеют электрогидравлический привод и листанивновный пуды управления. Такое техническое решение по во ве придать больному на операционном столе практически любое по южение и изменять его во время операции в соответствии с пожеланиями мирурга (рас. 2.1). В «неярохирургическии» комплект операционного то в об в но входит набор двя жесткой фиксации толовы — системы типа Maylield, Budde, Sugita, Greenberg (puc. 2.2).

Операционный микроской. Микроскопы, применяемые в неирохирургии,

должны отвечать следующим тосбованиям:

большой дианазон фокусного расстояния;

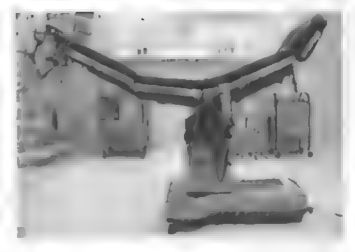
высокое качество изображения;

Рие, 2.1. Четырексекия оппый мескерогиарысы и операционный тиз AMSCO (СВА)

илеальная освешенность даже са мой таубокой и узкий раны,

тикость и боль пис вариания измененая как оптической оси, так и положения микроскона во время операции; совлансирован-

ность всен систе-



мы сжегательно, чтобы балансировка происходила автоматически), отпосительная миниатюрность конструкции;

эргономичность всех органов управления;

по можность тонкон настронки микроскона во время операция без от рыва рук хирурга от инструмента (различные ножиме наве иг управле ини, «ротовои» джоистик и др.).

Бо надижено фирм, производящих операционные микроскопы знапуе с пот стестральные непрохирургические модели, уловлетворяющие указанным кригериям (рис. 2.3)

Максимальная эффективность в использовании микроскопа достигается лишь при условии хорошего плития харургом как общих принцинов микрохирургии, так и конкретной модели микроскопа. Наиболее сутественное значение имеет взаиморасположение микроскопа, операняющного поля и персонала во время операции.

Но всех случаях интракраниальних неирохирургических вмеща те иств хирург и ассистент находятся у головы больного. Илеальным являетен следующее расположение: ассистент справа от хирурга, операционная сестра с большой мобильной илатформой — над телом больного, инесте иолог с монитором, консовью для нвода лекарств во внутрименные и интраартернальные линии — в ногах больного слева. При



Рыс. 2.2. Набор ретракторов системы Greenberg



Рис. 2.3. Непрохирургический микроскои Истя NC4 Па презке оптическая Sacta MHKDOCKOHA

этом база микроскопа располагается слева и чуть кзади от хирурга.

При технической невозможности расположить все анестезиологическое оборудование «в ногах» пациента (отсутствие длинных цілангов, соответствующих удлинителей и консоли для внугривенного и внутриаргериального введения лекарств) приемлема следующая схема. Ассистент располагается слева от хирурга, между хирургом и базой микроскопа. Операционная сестра находится справа от хирурга у головного конца стола, а анестезиологическая команда — слева от хирурга, сразу перед ассистентом, но тоже фактически у головного конца стола. Следует отметить, что при такой схеме самое неудачное положение у ассистента, и он не может полноценно участвовать в микрохирургическом этапе операции.

До начала операции хирург (ассистент) должен придать оптиче-ОСИ микроскопа наиболее

у побное для конкреплои операции положение, поеде чего сбалансировать рабочую часть микроскопа (в случае ручной балапсировки). Следует помнить, что веякая молификация рабочей части микроскопа (снятие/добавчение окулиров, насадки двя дазера, навигационной системы и др.) должна обить произведена непосредственно перед операцией, а не в процессе ес. Общий принцип – оптическая ось микроскопа в его неитральном потожении дотжна быть по возможности перпендикулярна «плоскости» хирургического поля. Идеально, когда ось зрения хирурга совпадает с оптической осью микроскопа - тогда микроскоп является как бы продолжением тлат хирурга,

Аспиратор (отсос) - один из основных нейрохирургических инструментов. Разрежение в отсосе можно регулировать в зависимости от целей операшии. Это по во вист аспирировать не только жидкости (диквор, кровь), но и по все и потную натологическую ткань. В связи с тем что наконечник отсоса часто используется хирургом в качестве диссектора и ретрактора, его размер и форма вариабельны — от миниатюрного (диаметр около 1 мм) до дос-

наточно толстого (5-7 мм).

Ультразвуковой аспиратор Впервые механические колебания ультразвуколон частоты в медицине были применены стоматологами для удаления моного камия в 1947 г. В неврохирургии ультразвуковой аспиратор CUSA используется с 1978 г. и с тех пор стал неогъемлемой частью нейрохирургическо о оборудования. Применяют его в основном для удаления опухоли с минимальной грактией прилежащих структур. Одним из ограничений в исно изованни у истранувового аспиратора в пеирохирургии (особенно в уи рурени освования черена) является больный глубила раша и массивность самого инструмента. В последних моделях производителя добились тычительной министоризации хирургического наконечника (рис. 2.4). Принципиальное воздействие С USA на ткань — это локальное разрушение тканей в области конца аспиратора. Такое воздействие обеспечивается сочетанием изух механизмов, засясыванием фрагмента ткани в наконечник и его разрушением (фрагментация) в результате прочольных колебательных движении с последующей аспирацией. Частота колебании (ультразвук) наконечника С USA составляет 23—36 кГ ц, а амилитуда — 200—300 мкм.

**Бинолярный коагулятор** обеспечивает возможность точечной коагуляции без излиниего нагревания окружающих тканей. Это особенно важно при работе на може. Принцип денетвия достаточно прост и заключается в докальном нагреве биологической гкани при прохождении через нее высокочастотного тока между двумя кончиками пинцета. В результате происходят разрушение клеток, выброс биологически активных веществ и коагуляция безков, что приводит к «слипанию» тканей (в том числе стенок сосудов) и

остановке кровотечения

Монополярный коагулятор с физической точки зрения — это биполярный коагулятор, но с неравнозначными электродами. Один (рабочии) - с очень малой плошадью контакта (0,3 мм), другой — с большой (около 60 од) мм — фиксируется на бедре или ягодице больного) Вокруг каждого из илх происходят одии и те же физические явления, однако вследствие ма иои и пощади активного электрода вобле него возникает большии изгрев ими и ее коагуляция. Активный электрод монополярной коатуляции похож на карапдаці. Держать его в руке и пользоваться им нужно именно как караплашом, "т. с. легкими, поглаживающими движениями. Чем меньше и ющьть его контакта с тканью, тем эффективнее он действует. Моноповідни коатулятор широко используют в пейрохирургии при работе в обтастих с большими мышечными массивами (ламинэктомии, краниотомии в вешей черепной ямке, области височной и подвисочной ямок). Следует отмети, в, что монополярную коатуляцию не рекомендуется применять на ин



Рис. 2.4. Наконечник ультра вукового аспиратора

гразуральном этапе операции в связи с рпском электрического и термиче-

ского повреждения мозга

Пейрохирургические инструменты. Кроме общехирургических инструментов, для разреза и защивания тканей в нейрохирургии используют специальные энетрументы для краниотомии и работы на костях, а также для

основного этапа операции на структурах мозга.

Для работы на костях применяют коловороты, пилы, краниотомы, различные инны кусачек и распаторов. Для микронейрохирургических этанов операции байонетные пинцеты (биполярные, анатомические, «оконча тые»), диссекторы, наконечники отсосов разного лиаметра, опухолевые кусачки, арахноидальные крючки, микроножницы и др. Для смещения и утержания мозга в пужном положении используют специальные «мозговые регракторы», представляющие собой комплект гибких «рукавов» и шпатетен различной ширины и конфигурации В зависимости от гила такие ретракторы крепятся либо за скобу системы жесткой фиксации, либо непосредственно к краю кости в области краниотомии.

Для тренанации черена кроме ручных тренанов используют пневматические или электрические высокоскоростные дрели краниотомы. При помони краниотома можно сделать гренанацию черена и произвести необхолимую костную резекцию на основании черена максимально косметично,

безонасно и быстро.

## 2.4. Анестезиологическое обеспечение у нейрохирургических больных

Используемые в нейроанестезнологии схемы анестезии не должны оказывать отринательного эффекта на основные показатели интракраниальной енетемы мозговой кровоток, церебральный метаболизм, внутричеренное дальение, био мектрическую активность мозга Как видно из данных набт 21, все анестетики, за исключением кетамина, в большей или меньшей степени являются депрессантами церебрального метаболизма. Инталя-пноиные анестетики также вызывают депрессию церебрального метаболизма, но при этом увеличивают мозговой кровоток (МК) и ВЧД. Однако слетуе помнить, что комбинация различных пренаратов (например, кетамина с бен юдназепинами) может в значительной степени нивелировать отрицательный эффект одного из компонентов (кетамина).

Моз практически лишен болевых рецепторов. Болевые нервные окончания имеются лишь в стенках крупных сосудов. Зато мягкие ткани головы, кости черена и ТМО содержат большое количество болевых рецепторов. Это имеет ряд важных для анестезиолога последствий, во-первых, основная граиматичность и болезненность интракраниальной нейрохирургической операции связана с проведением ее первых этапов (разрез мягких тканей, грепанання и векрытие ТМО) и соответственно уровень антиноцицептивпот ящиты должен быть максимальным именно на указанных этапах; вовторых, алекватно выполненная анестезия скальпа может в значительной степени решить проблему аналгезии при интракраниальных нейрохирурги-

ческих вмешательствах.

Цель применения мнорелаксантов у нейрохирургических больных — об-

Табания 21 Влияние иностетиков из 113	TRAKER OF THE	<b>ANCOTOTAKOS</b>	MANAGER	2.1	22.77	15.35	1116	-1
---------------------------------------	---------------	--------------------	---------	-----	-------	-------	------	----

Cx ) 11611	Менфоли посто по пресою ти моле	Моно- вон кро вонок	Перебраст жили образования	(OCT).	Внугриче речинЖ объем кро- ви	Внутриче- реал с тъвления
билови вифлория И перлория Лесфлория Спифлория вимсь в ютв виринураты возмилят Принефол ветжини Опиман Инисы	######################################	↑↑↑ ↑↑↑ ↑↓↓↓↓↓ ↓↓↓↓↓ ↓↓↓↓	<b>→</b> ↑ ±↑? ±±+? ±±+?	++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	↑↑↑↑ ? ? ± ↓ ↓ ↓ ↓ ↑ ± ↓	**************************************

Примена не \* увединение. у умецывание ± изменении цет и и они не инчительны, ? — неизвестно.

п чение проведения интубации грахей и обеспечение синхронизации боль пого с респиратором. Последнее достигается сочетанием редаксирующей пола лити јепо вяризующего миорелаксанта, вводимой в начале оцерации, врфскта паркотиков и исихотронных препаратов, подавляющего самостоя и выос дыхание, и умеренной гипервентиляции (PaCO<sub>2</sub> = 35—36 мм рт.ст.)

При инфузионной терании у непрохирургических больных (если не пре телую ся специальные нели) нельзя использовать гипоосмолярные раство раствор (№ раствор глюковы, раствор Рингера), так как это быстро увеличит солержание волы в ткаки мозга.

Типервенти іяцию ранее широко применяли при нейрохирургических вмешате пствах, однако в пастоящее время доказано, что выраженная гипо в шиля, возникающая вследствие гипервентилящии (PaCO₂ ≤ 30 мм рт ст.), может вести к ишемия и глубоким метаболическим нарушениям в ткани можа

# 2.4.1. Особенности анестезиологического обеспечения при удалении супратенториальных опухолей мозга

Основной причиной тяжелого состояния больных с супратенториальными опухолями является внугричеренная типертензия, обусловления объемом (опухолью) и, как правило, перифокальным отеком. Поэтому в качест ве прелоперационной полготовки этим больным часто назначают противо отечную теранию. Средством выбора терании ВЧТ у них являются глюко кортиковты (наиболее эффективен дексаметазон, суточная доза которого может лостигать 24 мг и более), по при возникновении угрожающей сим птоматики, вклинения (интенсивные толовные боли, снижение уровия по предволания и паред взора вверх) могут потребоваться ограничение дод

пото режима и вистривенная инфутия осмоднуретиков (маннит 24 г). Глю-кокортикостеронды и диуретики дают инпътвременный эффект, из-за чего вопрос об оперативном вмешательстве должен быть рассмотрен в ускорен ном порядке.

Опленои пропетуров, часто используемой при подготовке плановых больных к операции, является очищение нижних отделов кишечника с помощью клизмы. Неграмотно выполненная очистительная клизма ведет к поступлению значительных количеств осмотически свободной воды в организм больного, к последующему нарастающему отеку мозга с дислокацией и вклинением.

Сукорожный синдром встречается у многих больных с полушарной ватопогней, в этих случаях необходима адекватная противосудорожная терапия.
В хоте операции больной, как правило, получает внутривенно препараты с
противосуторожным эффектом (барбитураты — для индукции анестезии,
бензоли, зепины и др.), а в ближайшем послеоперационном периоле, как
только больной сможет самостоятельно принимать таблетированные формы, пероральный прием антиконвульсантов необходимо незамедлительно
полобновить. Исключение составияют больные, у которых помимо удаления
опухоли предполагается и резекция эпилентических очагов. Развитие тенеразильного сукорожного припадка является серьезным осложнением у
пеирохирургического больного с полушарной патологией, так как до оверанительном пожет спровощировать кровойз имние в олухоль, а в ближайшем
послеоперационном периоле — формирование гематомы в доже удаленной
опухоли.

Анестечно югическое обеспечение у больных с полущарной патологией в гелом полностью соответствует приведенным выше основным принципам пепролнестелии. Выбор схемы обезболивания определяется анестемиологом и кыклоп конкретной силуации, исходя из особенностей соматического статуса больного и наличия медикаментов.

Из интраоперационных осложнении у больных с полушарными опухоля-

ми чаще встречаются отек мозга и массивная кровопотеря

В бо ізпиністве случаев интраоперационный отек мозга является продолжением предоперационного отека. Его несложно контролировать гормональными предаратами и осмоднурстиками. Исключение составляет острое вслучивание мозга. Наиболее часто причиной такого редкого, но краине тяжелого остожнения бывает парушение венозного кровообрашения в мозге плацимер, окклюзия крупных веполых коллекторов) либо кровоизлияние и отватаные дистерны или глубинные структуры мозга. Применение комплекси мер противоотечной терации (тлюкокортикостеройды в высоких долах осмо и салуретики, болюсное внутривенное введение тиопентала патрия, ппиервентиляция) редко дает хорошии эффект и хирург бывает вынужлен прибентуть к широкой декомпрессивной грепанации, пластике ТМО, режкции молювого вещества. Нарастанию отека мозга может способство иль пекорректию подобранияя программа инфузионной терации, в состав которой опшбочно включены гипоосмолярные инфузионные растворы (5% раствор Глюкозы, раствор Рингера).

Массиваты операционная кровопотеря — первое по частоте ос южнение у непрохирургических больных, оперируемых по поводу полушарной пато ютит. Папослее часто оно волиткает при узалении менингиом, что обуслошено их больных кровоснабжением и близостью к крупным веночным от выпорам. І іновластомы и метастатические опуходи также могут зметь от тектиную соютвенную сосудистую сеть и удадение их может остожнить это снычой кровонотерей. Использование комплекса современных крового регающих метолик (предопераплонная суперсе зективная эмбодизация от ток опуходи и и ее стромы, острая изоволемическая темолилюция, юг испект я артериазыная типотония, анпаратная реинфулия аутоэритро это сы больного, полученной из извидшенся крови) полводяет уменьшить об суптерстваемой больному допорской крови.

Ганстими про постическими факторами массивной операционной кротопотери за виотея, выраженная собственная сосущетая сеть опухоти потопотем переораз ытой ангиографии, вначительное накондение контрастного в сеть при проведении КТ или МРТ, большой объем опуходи и се блитость к круппым венозным коллекторам и маглетральным артериям моль. Иличне таких признаков тольно изсторожить анестезиолога в отношении полужное и развитая массивной операционной кровопотери, и он должен оде приготь соответствующие меры обеспечить на цежный сосудистый достур са нь мониторинга (измерение АД прямым методом и оксиметрия смеи поповленозной кроби). К началу операции необходимо иметь достаточное восписство инфутионных сред (криста пяонды, синтетические коллонды, до поповления пригромасса, свеже амороженная в назма). Необходимо исвольновыт уо я он онну, во лучше коминске кровесберегающих методик

## . 4.2 Особенности анестезиологического обеспечения при удалении субтенториальных опухолей

При предоперационной подготовке больных с неирохирур, ической пято волист за шей черенной ямки (ЗЧЯ) анестезнолог должен представлять, по во первых, есть опасность внезапного развития листокационного син произ вольторых, у них часто спижен объем циркулирующей крова (ОПК) в регультате изпужденного постельного режима, применения лиуретиков, по опъещы рвоты и паруваения акта тлогания; в третьих, бульбарный синтром програснолалает к развитию аспиранионных остожнении, в частноста зе опропыснолы иневмовии. Последнее часто ребует установки назоваетра в спотоющи, без которого грудню адекватно подготовить таких больных к

опеоания

Упесте зно тогическое обеспечение у больных с пато югией ЗУЯ строится по и стоженным выше основным прящинам непроанестезиологии. Особет ность знях змет ательств связана с тем, что больных часто оперируют в по тожении си из. Первая проблема возникает при переводе больного и услочиях оошен авестезии (лидукцию апестезии производят в положении оо на того лежа) в положение силя и связана с развитием ортостатических реактии кропообращения. Их появлению способствуют веходная типоволемии, избокти уропень апестезии и использование препаратов с вазодилатирую отми эффектами (например, проперя гола). Избежать выраженной постура тной гипотензиву дастоя с помощью коллонациях растворов, относитель то поверхностиого уровия анестелия, приполнятия пожного кониа оператионного стола и метленного перево та больного в положение силя

Вторая (панболее серье выя) проблема связана с возможностью развития веполной воздущной эмболии (ВВ')). К ее появлению у нейрохирургических больных, оперируемых в положении силя, предрасполагают 3 фактора. Во-первых, огрицательное по отношению к атмосферному давление в венах п сипусах молга. Во-вторых, практически неизбежное в ходе любой нейрохирургической операции поврежление стенок диплоических вен, а иногла и круппых перебральных вен и синусов молга (риск последнего особенно веник при расположении трепанационного отверстия над проекцией сипу сов). В-третьих, особенности строения стенок перебральных вен и синусов, которые препятствуют их спадению при возникновении в них отрицательного давления.

Комбинация этих факторов у нейрохирургических больных, оперируемых в потожении сидя, приводит к развитию такого грозного и потенциально летального осложнения, как ВВЭ. Около 90% всех случаев ВВЭ приходится на этап трепанации Тяжесть осложнения определяется объемом и скоростью поступления воздуха в сосуд. Считается, что массивная возлушная эмболия, сопровождающаяся выраженной клинической симптоматикой, возникает при достаточно быстром поступлении 100—150 м в воздуха. В венозной системе воздух с гоком крови достигает правых отдеюв сердца, где он может в случае формирования значительного по объему поздушного пузыря резко нарушить внутрисердечную темодинамику. Клипическая симптоматика ВВЭ складывается из внезапного цианоза, иногда кашля и десинхронизации больного с респиратором, снижения АД, тахикардии е переходом в брадикардию е возможной остановкой сердца Краине важны ранние признаки осложнения, выявляемые с помощью прекардиальной или трансовофагеальной допплерографии (характерное изменение тонов) и капнографии (острое снижение значении Еt CO<sub>3</sub>). Пос іслиній метод наиболее приемлем в клинике. Снижение периферической сатуранни (Sp. O<sub>2</sub>) и характерные изменения на ЭКГ в виде перегрузки правых отделов сердца развиваются позднее или трудно различимы на фоне тахикардии.

В стугае возникновения ВВЭ анестезиолог должен немедленно начать комытекс мероприятии, в которыи входят выключение закиси азота (если она использовалась) с переходом на ингаляцию 100% кислородом (закись азота обладает специфическим эффектом, вызывающим значительное, в 2—3 раза, увеличение объема воздушного пузыря); мануальная кратковременная компрессия шенных вен с целью прекращения дальнеишего поступления воздуха в поврежденный венозный колдектор и позволяющая по венозному кровотечению выявить докализацию повреждения (принять меры по ыкрытию обнаруженного лефекта), струиное внутривенное введение инфункопных растворов коллоидов и криста поидов, непрямой массаж сердца, но ню вяющий вытолкнуть воздух из правых отделов сердца в легочную артерию. Для герании ВВЭ можно использовать предварительно вводимые в правые отделы сердца специальные многопросветные кагетеры, через когорые и удаляют воздух из сердца. Такои подход дорогостоящ и трудоемок.

Во время резекции опухолен парастволовой локализации, опухолей ствоча возможно развитие выраженных темодинамических реакции артериальной гипо в гипертензии, гахыкардии или брадикардии. Эти реакции обыч по преходящи, оби обусловлены раздражением гровничного, ТХ, X нервов или их ядер и свидетельствуют о возможном риске продолжения операции. По в пую информацию дает мониторинг параметров самостоятельного ны запы в особенности ири удаления опухолен каузальных отделов санота этога. Олнако иту методику должен применять только опытный певроатк в опутов

## 2.4.3. Особенности анестезиологического обеспечения при удалении базальных опухолей

Тастаные с базальными менянгномами, алекомами гипофиза, краниофарозгномыми, хордомами состанияют достаточно разворо шую труппу. Их то, пивет то, что для доступа к опухози хирургу требуется подход к основонно черена. При использовании стандартных доступов это может быть это по со завинтельной тракцией мозга, которая бывает причиной реграк опошного поврежления мозга с помощью различных мероприятия, заправ всинь у на уменьшение его объема. Наябо нее эффективны применение ос это истеских плурстиков и установка люмоального дренажа с дозпрованным мане тепием ликвора.

Пограоперационные проблемы могут быть связаны с большой продов • ит пыностью вмещытельства, яначительной по объему кровопотерев, коот оп о шако, редко посит стремительный характер. Острые явлокринные от ушения встречаются реако, хотя при пересечении в ходе операции то встинофиза иногла развивается острый несахарный диабет. Постеднее треохет боявательного контроля диуреза и мектролитного состава и назмы это ит. У облицих с эденомами гипофиза и выраженной акрометалией проблему может представлять интубация трахен. Причина трудностен интур шин кростея не столько в изменениях лицевого скелета, сколько в итзо не ини зистомии верхинх дыалельных путей. При акрометалии могут разрастания соезинительной ткани гортани, кроното вания или м невшем прикосновении, а вход в голосовую шель смештився в сторопу или полностью закрываться этими разрастаниями. Поному прингоскопическая картина у больных значительно отличается от пормальной. В таких ситуациях воестановление самостоятельного чьхания полно віст и ісптифицировать вход в голосовую щель и произвести штіуба нико прахеи.

## 2.4.4. Особенности анестезиологического обеспечения операции у больных с сосудистой патологией головного мозга

Выделяют 3 основные группы таких больных; с артериальными ансирите мамы переоральных артерии, с артериовенозными мальформациями и окулютирующими поражениями магистральных сосудов мозга, которые сущесты про различаются в аспекте анестезиодогического обеспечения

фициальные аневритны. Самое тяжечое интраоперационное остожие пис интраоперационный разрыв аневризмы.

Больным в «хололюм» периоде САК гребуется милимальная предовера пионыя подготовка стандартное предоперационное обследование и назна чение таблетированной премедиклини с обязательным включением мощных гипотензивных пренаратов (например, клофезина), больным в остром или и подостром периоде САК необходима серьезная предоперационная подпотовка, на проведение которой не всегда есть время. Выраженные отклонения со егороны сердечно-сосудистой системы (дефинит ОЦК, тахикардия, типертензия, изменения на ЭКГ), респираторные нарушения, одитурия, выраженные эпдокринно метаболические нарушения — вот неполный перечень обычных для этих больных проблем.

Первая опасность при проведении обезболивания подстерегает на этапе индукции анестезии и интубации трахеи. Адекватный уровень глубины анестезии часто связан с определенной депрессией системной гемодинамики, спижением АД и, следовательно, риском развития церебральной ишемии С другой стороны, прессорная реакция на ларингосковию и интубацию рахей для больных с артериальными аневризмами может стать лусковым моментом разрыва аневризмы. Одной из схем индукции анестезии для этих пациентов может быть использование гиопентала нагрия (7—10 мг/кг) и паркотических авалыетиков (фентанил 2,8—4,2 мкг/кг или дипидолор 0,4 мг/кг) при внутривенной инфузии раствора нитроглинерина с индивицуальным полбором дозы препарата в условиях непрерывного мониторинга АД прямым методом.

В ходе операции ключевыми моментами анестезиологического обеспечения, помимо стандартных компонентов, являются: обеспечение оптимального достуга к базальным отделам мозга, где располагается подавляющее большинство артериальных аневризм: профилактика разрыва аневризмы

при ее выделении, профилактика и герапия церебральной ишемии.

У больных с артериовенозными мальформациями также имеется риск кропотечения из сосулов мальформации во время операции. Хорошии профиьактическии эффект дает применение умеренной управляемой артериальпой гипотензии. Специфическим осложнением после иссечения крупных полушарных ABM с высоким уровнем шунтирования может быть развитие синдрома типерперфузии (отек мозга с дислокацией и вклинением в результате скачкообразного увеличения объемного мозгового кровотока).

Больные с оккнозирующими поражениями магистральных артерий мозга представляют серьезную проблему с позиции анестезиолога прежде всего в связи с мультисистемным поражением сосудов различных органов' сердца, мозга, почек, нижних конечностей. У таких больных в анамнезе, как правилю, есть указания на перенесенные инфаркты миокарда, отмечаются пестабильная степокардия и признаки сердечной недостаточности вследствие постанфарктного кардиоскдероза, артериальная гипертония, причем с высокими цифрами рабочего АД. Практически у всех больных встречается хропическая легочная патология Сочетание кардиальной и перебральной пьтологии — краине неблагоприятный момент, который может проявиться в ходе операции

Реконструктивные операции на сонных артериях производят под местной анестечией, в устовиях высокой эпидуральной анестечии и, что наиболее принято, в условиях общей анестечии. Основной проблемой следует считать предупреждение перебральной ищемии, развивающейся в период выключения кровотока по сонной артерии. При операции в условиях общей анестечии велущее шачение в предупреждении и ранней диагностике перебральной ишемии имеют методы перебрального мониторинга с исполь-

тованием транскраниальной чоничерографии, переоральной оксиметрии, в и и в периоче восстановления крочотока серьезнам остожнением может стать разлический причиной теморрагического инсульта.

## 4.5 Особенности анестезиологического обеспечения при вмешательствах по поводу гидроцефалии

Одним из наиболее опасных осложнении, возникающих во время шун спрующих операции, является чрезмерно оъстрое шунзирование значительных количеств тиквора, сопровождающееся острои внутричеренчой сипо слиси, числоканией ствола мозга и витальными нарушениями (вилоть по или соли). Однако ести не ликвилирована внутричеренная гипотентия, объячный комплеке реанимационных мероприятии редко дает эффект

## 2.4.6. Особенности анестезиологического обеспечения при спинальных вмещательствах

Претоверационное состояние непрохирургических большых с указаннов вытологией может быть самым различным — от относительно удовлетвори и напого (у больных с грыжами межнозвоночных дисков) до тяже юго и крише тяже юго (при повреждении шейного отдела спинного можа). 1 стественно, это и уровни предоперационной подготовки (глубина обстеговати път, необходимость и объем предоперационной корригирующей терыпий пр.) у таких пациентов существенно различаются. На възчения петходой път препаратов (снятие псяхо моционального напряжения) и непаркотиче съту диальтетиков достаточно у больных с грыжами дисков. У больных с пътраженным боленым синдромом целесообра ию проведение эпидуральной пистелии. Больные с нара и особенио тетраплетией гребуют серье поп исстении. Больные с нара и особенио тетраплетией гребуют серье поп исстения больные объеми для коррекции сдвигов в сертечно сосули стоя нау пельной и мочевыделительной системах, компенсации плюкриц по метаболических сдвигов.

В ходе анестезиологического обеспечения операции при спинальной изтологии существует ряд критических моментов:

1) аплукция анестезии с помощью большинства внутривенных апестети конможет вызвать выраженное снижение артериального давления ит выпары периферических сосудов. Особенно оцасны в этом отношении одрон турьты. В связи с этим необходимо медленное фракционное внутривенное ша тение наркотических анальтетиков в комбинации с препаратами осньо пыльенинового ряда (атаралгелия) в условиях контроля системной темо и намики.

2) при параплетии противопоказано применение деполяризующих мно резъксантов типа сукцинилхолина. Стоикая деполяризация, вызываеми сукцинидуолином, приводит к мышечным фасцикуляциям и выорогу кропоток аначительных количеств внутриклеточного катия, которым остоенно богаты паретичные мышцы. Скачкообразное увеличение концентру ниц катия в крови может привести к остановке сердна в систоле,

3) у больных с нагологиен шейного отдела полвоночника и нестабильностью костных структур интубация трахеи может быть связана с риском повреждения спинного мозга. Методы решения проблемы, интубация в условиях общей анестезии при наружной мануальной фиксации шейного отдела позвоночника (гребует не менее грех участников), грансназальная интубация по бронхоскопу в условиях местной анестезии у бодрствующего больного (переносится тяже ю), интубация с использованием специального дарингоскопа Булларда;

4) укладывание больного желательно осуществлять в условиях контроля функции проволящих структур спинного мозга с помощью вызванных по-

тенциалов.

При спинальных нейрохирургических вмешательствах применяют различные методы обезболивания. Определенными преимуществами обладает эпидуральная анестезия, которая является эффективным методом анестезиодогической защиты во время операции и в послеонерационном периоде.

Наиболее частые интраоперационные осложнения: повреждение проволящих путей спинного мозга, венозная воздушная эмболия, массивная операционная кровопотеря (при удалении опухолей типа «несочных часов»).

# 2.4.7. Ранний послеоперационный период

Если хирургическое вмешательство протекало без явных осложнении и соматическое состояние больного не гребует применения агрессивных методов интепсивной терапии (например, продлешной ИВЛ), то неирохирургический больной достаточно быстро должен быть пробужден до уровня словееного контакта с ним. Такой подход позволяет наиболее просто и эффективно контролировать состояние больного и диагностировать осложнения ближайшего послеоперационного периода. Показания для продленной ИВЛ и отероченного пробуждения: тяжелое исходное повреждение мозга, выраженный отек мозга, развившаяся во время операции верифицированная церебральная ишемия, нелостаточно корритированная массивная операционная кровопотеря, тяжелое исходное состояние больного, обусловленное соматической патологией (дыхательная, сердечная недостаточность).

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

Маневич А. З., Салалыкин В. И. Нейроанестезиология — М. Медицина, 1977. Cottrell J. E., Smith D. S. Anesthesia and neurosurgery. London: Mospy, 1994.

## 2.5. Принципы интенсивной терапии в нейрохирургии

Интенсивная терапия — это временное искусственное замещение, поддержание и управление нарушенными жизненно важными функциями организма, направленное на предупреждение и устранение развития их необ ратимых расстроиств, а также коррекцию нарушений гомеостаза [Бунятян А А, Рябов Г А, Маневич А 3., 1977]. Интенсивную терапию проводят у больных, находящихся в критических состояниях И общей хирургив критическим состоянием называют состояние выра обобывем соориности и нестающилости функционирования основных соом организма и нараметров томеостаза в связия с нарушениями механиз состаюте у винии, гребующее неот южной корректий постелнах

И испрохирургии развитие таких состоящий обуслонено поражением и этер мога, ответственных за регуляцию системных и туморальных метополов жизнеобеспечения. Воэтому необходимо применение средств и стотов интенстивной теранци и реалимации для восстановления уграчен от тентралияму регуляторных функции Период времени, необходимым этелосовановления регулирующей функции ЦПС, вписат от природы по от ченения мозе процессов, степени его поражения, сопутствующей и привостинными включения и определяется изастичностью первной тклии, ее способностью к восстановлению.

Питенсивная терация в непрохирургии имеет ряд особенностей, опрече жалых поражением ЦПС как главной регулирующей структуры, встетст от в из развиваются томеостатические и полиорганные нарушения. При осртжениях мозга реалиматолог, используя методы интелеияной терации присмет жизнению важными процессами, фактически замещая нарушей ную регулирующую функцию ЦНС.

В испрореанимато югин условно выделяют так называемые специфиче

по и неспецифические компоненты интенсивной тераний.

Нестецифические комноненты непрореанимато югии идентичны приме югомым в общей реавиматологии. К ним относяз поддержание газообмен и системной темо интамики; блокалу нагологических ветегативных реакция теризение боля; селанцию и релаксацию напысита, обеспечение эперген тесям и обменных процессов. В качестве неспецифических комнонента фосматривают также предупреждение и защиту от инфекционных ослож то инт. тетоксикационную терацию при эндотенных интоксикациях, витег сполую терацию эплокринио-обменных нарушении.

Специфические компоненны ИТ непосредственно связаны с нарушение труктуры и функции ЦИС К ним относят коррекцию внутричерения обламных соотношении, одним из наяболее опасных проявлении парушний которых является синдром внутричеренной гипертензии; коррекци примении перебральной гемодинамнки, седативную и/или стимулирущим теранию, паправлению на молификацию функционального состояны молы вщиту молы от гипоксии и других повреждающих воленения

О или и госновных показателен, определяющих необходимость приметния тех и иг иных компонентов ИТ, уровень сознания, для опетки когрого используют шкалу комы Глазго (ШКГ).

По менее значимая задача - линамическая оценка неврологическа от уса, полноляющая изучать характер очага поражения и его развити усле лечения

В полной мере оценка неврологического статуса и уровня соливны попрохирургических больных в критических состояниях, как правило рузнены в свлу применения таких составляющих интенсивной терапі в в селатиція и мышечная релаксація больного, Большую сложность прадаговет определение характера поврежления мозга у больных в осесот изных состояниях. В этих случаях важная информация может быть почена с помощью метолов инструментального исследования.

Среди них условно выделяют ругинные, которые испольтуют в обт

реавимато опш прикроватный физиологический многолараметрический мониторині (АД, ЧСС, частога лыхання, температура, пульсоксиметрия), опенка функции от не изилу органов и систем организма больного, оценка

нараметров внутреннего гомсостаза.

В испрореацимато югии применяют и специальные методы: нейроренттепологические, прикроватные метолы мониторинга церебральных функини (мониторині внутричеренного давления и церебрального перфузион пого завления, оценка мозгового кровотока метолом гранскраниальной тоти герографии, непрофизиологическая оценка биоэлектрической и вынанной активности мозга, инвазивная и неинвазивная оксиметрия мозга).

Многопараметрический мониторинг у неирореанимационных больных с клуст проволить на месте (у постели больного), по возможности неинвавишиями методами. Одновременно надо исследовать разные функции с комплексным компьютерным анализом полученных данных,

Одна из основных задач комплексного мониторинга происходяних в

мозге процессов - предупреждение вторичного повреждения мозга

К первачным факторам повреждения мозга относят воздействие основ пото на ологического процесса (опухоли, травматическое поражение, восна ительные и детеверативные заболевания, нарушение кровоснабжения и віквороцирку відий, операционная травма и др.)

Вторичные факторы повреждения мозга возникают, как правито, на этап.а. јечения больных, ухудшая прогноз и результаты ИТ. Эти факторы под-

разделяют на внутричеренные и внечеренные.

Влутричеренные факторы вторичного повреждения головного мозга сть а тение мозга при внугричеренных кровоизлияниях, внугричеренная типеріспъвя и отек мозга, дислокация и ущемление стволовых структур; паруисние молового кровообращения, инфекционные осложнения

Экстракраниа івные факторы вторичного повреждения мозга артериальная ин потеп ия и гипертензия; артериальная гипоксемия (гипоксия), гипо и типерканния, типо- и типернатриемия, типо- и типергликемая, типо- и инпертормия: типо- и типергидрагация, гноино-воспалительные процессы.

С польдии неирохирурга и неирореаниматолога важной является возможность предупреждения вторичного повреждения мозга. Это определяет основную жизлу врача - самое раннее выявление и устранение факторов, которые могут стать причиной вторичного поражения мозга. Специфика живития эторичных повреждающих факторов зависит от характера неироупрургической патологии.

Особого внимания заслуживает ургентная неирохирургическая патолония прежле всего тяжелая черенно-модовая гравма (ЧМТ) и острак сосу-

дистая патология.

Острый период тяжелой черенно-мозговой травмы. Именно при лечении постразавищу е ЧМТ получила развитие концепция вторичного поврежде иня мозга. В ходе проведения ИТ в остром периоде ЧМТ реалиматолог в полось шел степети сталкивается с проблемой поддержания адекватной перебральной перфузии.

Косвенно состояние перебральной перфузии характеризует расчетная веынча переора выое первузновное запясние (ППД). Оно определяется ръзгиней среднего АД, измеряемого на уровне сосудов артериального круга. оодыного мода, и среднего виутричерениого давления (ВЧД). В порме веот объек ИПТ 1 выяве 50 мм руст, а в хеломогу внутричеренцой типертенции голово из того отобы ИПД постерживалось не ниже 70 мм руст

Полого следует что для поддержания ЦПД в пормальных пределах ис это симо повиваться стабильной темодинамики и изветать факторов, товы с сощох виутричеренное эти испис. К ведущим призниам виутричеренной аго разлица (ВЧТ) при ЧМТ относят внутричеренные кровоя гияния, от к это сущие то товного мозга, парушения ликворопиркулянии и сочетанию это нить х факторов на фоне развития дисложационного процесса. Существенно постративности в наблизимосия в выраженности синярома ВЧТ с ухудшением исхо-

Нов глания к мониторииту ВОД у таких пострадавних. 1) уровень сознатоль С. 8 баз ток по ШКГ в сочетании с нагологическими изменениями до сознам К.Г. 2) при нормальной К.Г.-картине и уровие сознания. 3. 8 баз ток от ПКГ при на личии двух факторов и оодес (старые 40 дет. одно и иг лугор ините изменения топуса по лецеребранионному или декортикационно от типу эпило на синжения систо наческого А.Г. инже 90 мм. рт. ст.).

Упторитм интеневивной герания ВЧТ включает в комплекс лечение пиановательских мероправтии мониторини ВЧД, поддержание перебрального грубузионгого далаения, устранение судорожных проявлении, купирона оне няшательного возбуждения; борьба с типертермией, исключение ври и пручилющих венозный отток из полости черена.

15 иг перечисленные выше компоненты ИТ ве привели к пормализации ВЧТ или не обеспечали поддержащия нормального ВЧД, используют фракшото ос выше ение ликвора из желулочков мозга, умеренную типерьенти

яниню, болюсное ввеление маннита.

При сохращении, несмотря на указанные мероприятия, высокого ВЧД пот стар стании ислоканионной симптоматики необходимо срочно проит воли КТ али МРТ-иеследование с нелью исключения формирования от ричеренной, ематомы и исокалозионной тидропефалии и пругих при пот реохволех хирургического вменительены. При исключении хирур и по кон стилиции и сохраняющейся ВЧТ и нарастающем отеке мозга с нелючения аспользуют более агрессивные метолы: барбитуровый паркоз, глоокую инпервенти вайно, медикаментолное новышение АД

Чем объес агрессивным метол лечения используют для борьбы с ВЧГ, им объяще побочных жизнению опасных осложнении может возниклути при сто применении. Стедовательно, нарастание агрессивности леченных вкрюприятии всегта должно быть сопоставлено с их эффективностью в

риском возможных осложнений.

Острым период САК Основной задачен и необходимым условием прове в нив услешной ИТ у бодыных с острыми САК является поддержание алеквыной моловой перфузии.

эта задача ревъется по разному у больных в остром периоде кропоста постоя но выключения апевризмы в после ее клипирования или громбира

вания эндоваскулярным методом.

В остром периоте САК до операции все диагностические и течебите ме поприятия по глинены основной не иг. максимально быстро по потовит по напого к непрохирургическому вмениазельству, предупретив реши нив кро вой спиния. В связи с этим важно предотвратить возможные энизопь за и в спа (в том чисте с номонизо интубации и перевоза на ИВЛ), товыше ния АД и ВЧД (по возможности должны всключаться кашеть, сутороть

психомогорное возоуждение). Оонним правядом является то, что вее мали тувини, включая осуществляемые средним мед јерсоналом (постановка клим, желу кочных зоплов, мочевых категеров), должны быть обеспечены ме ликаменто люг защитон, пивелирующей вететативные и психомоторные

реакции больного.

Уровень АД тія каждого больного индивидуален, но большинство авторов рекоменцуют в качестве верхнего предела систолического АД 150 мм рі ст. Палболее опасно спижение АД на фоне церебрального вазосназма, который часто сопровождаєт разрыв аневризмы, проявляясь є 3 -4-го дня тосте субарахнойдального кровойзлияния, и нарастает на 6—8 й день острого териота САК Для реаниматолога полобная категория больных является о иной из налболее сложных, что обусловлено необходимостью решить нее абсолютно противоположиме залачи. С одной стороны, необходимо предулеждать повышение систолического АД выше 150 мм рт ст., чтобы не спровогдировать повышение систолического АД выше 150 мм рт ст., чтобы пе спровогдировать повышение систолического АД выше 150 мм рт ст., чтобы спижение АД в условиях перебрального вазосназма и нарушенной ауторегувший мозгового кровообращения может привести к недостаточной перфунии то товного мозга, его ишемии, развитию отека и дислокации

Применение в инфузионной терапии белковых растворов (альбумина, протешна) оправдано только у больных с типоальбуминемией и типопротейнемией. Назначение препаратов крови (эритроцитная масса, свежезамороженной плазма) целесообразно при анемин и нарушениях свертываю си системы крови (ковту юпатии). Антифибринолитическая терапия (интибиторы протеаз, сламинокапроновая кислота) уменьшает риск повторного кровон дияния пишь в первые 1—2 лия поеле САК, а более длительное се проветение увеличивает частоту инемических и громбозмболических ос-

ложнений

В постеоперационном периоте на первое место выходит проблема претупреждения отсроченной церебральной ишемии, связанной, как правило, с переоральным вазоспазмом и эпизолами спижения артериального давления. У большинства пациентов перебратьный вазоспазм развивается или парастает на 1—2 и день после операции, продолжаясь до двух грех педель,

таже если перел операцией его выраженность уменьшалась.

В связи с этим а поритм интенсивной терапии в послеоперационном периоде включает поддержание эффективного артериального давления (в том числе его медикаментолное повышение до 180 мм рт ст. и более при клипировлиной аневризме), предупрежление эпизодов его снижения, в нервую очере т за счет алекватного восполнения объема диркулирующей крови; утучнение реологических своиств крови путем спижения тематокрита до 30—38 %, а также применением дезагрегантов и реологических средств; до-прованное использование кальциевого антагониста нимодипина; гиперточнескую гиперволемическую темодилюцию (так называемая 3H-терапия),

Послеоперационный период при опухолях диэнцефальной локализации. Операции по поволу таких опухолей относят к рангу наиболее сложных при в наповом течении больных с непрохирургической патологией. Формирование критических сослояний при опухолях головного мозга (базальные менивымых, алегомы гинофила, краниофарингиомы, т тиомы диэнцефальносе г парион локализации и др.) обусловлено рядом анатомо топографических и филиологических особенностей данной натологии. Существует тестная аватомическая и функциональная взаимосвязь этих опухолей с магист

то от и средней черенных ямок, типофизом и типота гамическими образо образа это обустов инастипась вероятность формирования многообразовать по обустов инастипась вероятность формирования многообразовать по теолер приопивах синдромов, остоживнових кантическое течение и улучивающих исход.

Их сток ми факторами развития критических состояния у этих болгных э времи от служат послеовер иновиме синдромы острых этлокриного об к от эх труппения. Из нах навоотывее значение имеют синдромы острого э э с операционного песахарного двабета, острои типофизарно-на вночет от обот не остаточности, острои поли катдулярной чедостаточности.

Сольм опасным является сочетание этих синдромов с острыми проявлепотти недостаточности перебра напого кровообрашения. Мацифестация не рет и испитах синтромов, яглокринно-обменных нарушения происходит в вые остров сертечно сосутистоя недостаточности, нарушения газообменного функтини зетких из фонедыхательной недостаточности и при наибо тесили поприятном варианте. в виде синдрома подпортавной недостаточноон Клипическая картина напоминает развитие шокового состояния, что полужило основнием синтрименения термина «дизицефальным щок». Изравания системной темодинамики, тазообмена, внутрението томеосталя тот постаточность перебрального кровообранения. В наибольней состати это происхолит при явлениях церебрального вазослазма вилоть до промбози питающих сосудов.

Основнає несь интенсивной тераний при этой цатологии — предотврав посформирования натологического круга реакции, обусловленных пер этопым поражением структур дизинефальной области и связлиных с этим этокринго обменных в весетовисперальных парушений, а также вторично

обранию обменных в вететовисперальных нарушении, а также вторично формирующимися нарушениями церебральной в системной гемодинамики, утогомень, внутреннего гомеоста ва, полиорганными расстроиствами

Моньтгоринг системных и гомеостатических функции у этих бозыных яв тэтей обътательной составляющей интенсивной герании. Поскольку синтрымы острои постеоперационной эгдокрянно-обменной недостаточности браго ил к парущениям вигальных функции и формированию критических того поиле, предупреждение их развития замещением времению парушен объх функции типоталамо-типофизарно-налиочечниковой системы - о на из изживу задач интенсивной герании. При развитии критических состоя или у задной групны больных проволят полный объем реанимационных и теранестических мероприятии до полной стабилизации их состояния.

Опухоли полущарной локализации. Критические состояния при таких опухо их формируются веледствие декомпенсации основного заболевания то операции, как правило, это связано с нарушениями внутричеренных полеминых соотношении постепенно развивающегося или острого характера инутричереннам типертензия, нарастание перитуморозного отека молы, остры, нарушения пикворонирку іяции, медиальное распространение опухоти с воялечением в процесс срединных структур и развитием гомеостати ческих парушении, острые листемические расстроиства в ткани опухоти с учетом дого основной целью интенсивной терапии в послеоперацион иом периоле является коррекция нарушении внутричеренных объемных со отношении, претупреждение листемических расстроиств в веществе то юнного мога и опухоти, предотвращение и коррекция нарушении дикворозирку вящи, в том числе и хирургическим метолом (установка наружного

вентрику бірного, тренажа, візтітирующей системы, лекомпрессавная кра-

ино эктомия с изастикой перлов моловой оболочки).

Хорошо и мессты эффективность г пококортикостероидов при перитуморозном отеке то ювного мозга. Это обусловливает их активное применение как то, так и посте оперативного вмешательства для уменьшения отека. Примечение т пококортикостероидной терапии описано ниже, но следует

номини о возможних осложисниях гормональной терапии.

Опухоли стволовой и парастволовой локализации. Особенности ИТ при поражениях ствола и околостволовых структур головного мозга прежде всето определяются значением этих образовании. В зависимости от преимущественного уровня поражения (верхние, средние и нижние отделы ствола головно о мозга) на первын длан выступают различные симптомокомплексы, нежащие в основе развития критических состоянии. По значимости на первом месте стоят острые нарушения циквороширкуляции с развитием окклювнопион тилропефации и острые нарушения кровообращения в стволе мозга. Последениями этого являются острые нарушения жизненно важных функции а при их стабилазации методами интенсивной герании — стоикие парушения сознания и двигательные нарушения, поражения черепных нервов.

Для поражения ствола мозга характерны нестабильность системной гемолинамики, нарушения дыхания различного характера. В связи с этим оспониля не и. И.1—временное замещение жизнение важных функции на пе-

риот псобходимый для их восстановления.

Большое значение имеет фактор времени с момента наступления парушении по момента проведения реанимационных мероприятий, поскольку артеритных типотензия и гипоксемия, вторично повреждая головной

мо и значительно усутубляют тяжесть и исход заболевания

Больные пуждаются в мониторинге жизненно важных функций в течепие всего периода их нестабильности и проведении интенсивной терапии то полной стабилизации состояния пациентов. Поскольку длительность ИТ у польшых с поражением ствова мозга может составлять несколько месяцев, на первый план часто выхолят гнойно-воспалительные осложнения, осорению у больгых с бульбарными нарушениями.

При каж пои конкретной непрохирургической натологии ИТ включает как общие (песпецифические), так и специфические компоненты. С этих полиции не тесообразно рассмотреть отдельные компоненты ИТ, наиболее на то применяемые при непрохирургических заболеваниях (глюкокортико-

стероньы, осмотически активные препараты и салуретики).

1 люкокортикоидная терапия. В исследованиях последних лет было докатию, что зяжесть к инического состояния неироонкологических больных, перынисамо от гого, первичная ти это опухоль или метастатическая, в зна

чите пьиои степени обусловлена развитием перитуморозного отека

Ит сиптетических аналогов глюкокортикоидных гормонов наиболее эффективен в терапии перитуморозного (ваютенного) отека мозга дексаметатон В практаке от јечении интенсивнои терапии, учитывая обычно тяжелое состовние больных, рекоменлуемые дозы дексаметазона составляют 0.5 – 1 мижи периос ввеление (внутривенно или внутримышечно), загем 0.25 – 0 мижи в сутки разделенные на 4 введения. При развитии перитуморозного отека протеклющего с повышением ВЧД и развитием явлений дисло к или (татеральной или аксиальной), рекоменлуется следующая схема тера-

чий первое ввеление 1 мі/кг, затем по перживающая воза 0,25 мі/кі кажвле 6 ч. Закая доза сохраняется в течение 3 июй, затем спижается

Заместительная терання глюкокортикостеровлами имеет ряд особенно етеи. У больных с поражением циэнцефальных структур олиям из самых частых остожнении раннето послеоперационного периода является недосъточность функции тиноваламо гипофизарно надлоченниковой системы. Оненку функции пои системы и эффективности проводимой теранни осумествляют, сопоставляя уровни свободного кортизола в суточной моче, адренокортикотропного гормона в явазме крови и кортизола в плазме крови обычно в утренние часы). Заместительную гормональную теранию следования, Дефицит кортизола обычно замещается пероральным приемом гидрокортизона. Это самый простой путь замещения пиркалного ригма секреции кортизола. Некоторым больным требуются менее высокие дозы гидрокортизона. Следует учитывать, что начало терании глюкокортикостерои, иными гормонами может усугубить клинические проявления несахарного диабета

Отмена глюкокортикостерондных препаратов при умеренном угнегении функции гипоталамо-гипофизарно-надиочечниковой системы, как и при проведении короткого куреа глюкокортикостероидной герации, может быть оыстрои (в течение одного двух днеи). Удлинение времени отмены гормо-нальной терапии с применением специальных схем в виде снижения дозировки на 2,5—5 мг в пересчете на преднизолон каждые 3—7 дней происхо ил при следующих клинических ситуациях: парастание очаговой неврологыческой симптоматики, связанной с перитуморозным отеком; симптомы издиочечниковой недостаточности, что, как правило, связано с предщестыхющим длительным курсом гормональной терапии и наличием эплокринно обменных нарушении; присоединение гнойно-воспалительных осложнении или необходимость повторного непрохирургического вмещательства, поско тьку в этих условиях усиливается нагрузка на гипофизарно-надночечниковую систему.

Нобочные эффекты глюкокортикостероидной терапии обычно связаны с типе выостью и массивностью проводимого лечения. Эти осложнения выпочают, гастриты и стероидные язвы (частота их возникновения снижания при применении антацидных средств и Н2-блокаторов — циметидии, ранитидии, фамотидии); развитие ятрогенного синдрома Кушинга при дличенном применении (ожирение, артериальная гипертензия, гирсутизм); иммуносупрессия с возможным развитием инфекционного пропесса, в гом чисте трибковой этиологии; психомоторное возбуждение («стероидный потисление гипоталамо-гипофизарно-надпочечниковой системы с послечующим риском возникновения надпочечниковой недостаточности при отмене глюкокортикоидных препаратов; парушение заживления ран; «стерошным диабет», непереносимость глюкозы и др.

Применение осмотически активных препаратов и салуретиков. Осмотиче ски активные препараты. В настоящее время наиболее широко используют маниит. Он вошел в международные стандарты и рекомендации и является отним из наиболее эффективных препаратов в лечении отека мозга и ВЧТ

Как всякий осмодиуретик, маннит изменяет осмотический градиент между кровью и веществом мозга на обратный и тем самым обеспечивает вымотни из вещества мозга, обусловливая дегидратирующий эффект и сии-

жение ВЧД В то же премя тенствие маннита зависит от сохраниюти механизма ауторету винит мозгового кровообращения. У больных с сохранной ауторету виниен маннит значительно снижает ВЧД без изменения мозгового крово ока, тогда как у больных с нарушенной ауторетулянией ВЧД может приклаческа не снижаться из- за отновременного возрастания мозгового кровотока и перебрального перфузионного давления.

Описаны и пругие эффекты маннита (увеличение ОЦК, улучшение реополических своиств крови, уменьшение ликворопродукции и объема цереб-

роспинальной жидкости).

Машит, как и другие осмотиуретики, может повышать проницаемость темато интефалического барьера для различных субстанции, циркулирующих в крови, в том числе и тля самого машита. Это ведет к накоплению машита в веществе мозга с повышением его осмолярности и изменением осмотического градиента, что может вызвать развитие отека-набухания и и тохо конгролируемый рост ВЧД — феномен «отлачи». Этот феномен развивается пинь при димельной циркуляции маннита в крови, что возможно при его продолженной, а не болюсной инфузии. Болюсное введение маннита также уменьщает опасность выраженного обезвоживания и дает возможность продолитировать осмотический эффект при повторном его применении.

Бо посно внугривенно вводят маниит в дозе от 0,25 до 1.0 1/кг за 20 - 30 мин. Клинический эффект наступает в течение 5—10 мин после введения препарата, максимум выраженности снижения ВЧД отмечают в течение 60 мин с продолжительностью 3—4 ч и более. Применение маннита пребуст постоянной катетеризации мочевого пузыря для учета теряемой жидкости. Необходимы также мониторинг ЦВД, поддержание нормоводемий, контроль осмотярности и уровня калия в плазме крови. При повышений осмолярности плазмы крови свыше 320 мосмоль/л применение маннита уне пинвает риск развития преренальной формы почечной недостаточности и уремяй. В связи с этим краине осторожно следует относиться к применению осмотически активных препаратов у больных с предрасположенностью к развитию гиперосмолярно-типернатриемического синдрома (в первую очередь с патологией базатьно-дизниефальной облясти).

Помимо обезвоживания и связанной с этим артериальной гипотензии, почечных и электролитных нарушении, применение маннита увеличивает риск нарастания внугричеренного объема крови, если он имелся к началу осмотерации. Вследствие этого на фоне проводимой терации маннитом необхолимо плательно оценивать неврологический статус и при его изменении проводить контрольное КТ-исследование с рещением вопроса об опе-

ративном вмешательстве.

Имеются данные о том, что осмотический эффект маннита сопоставим с

иффектом интергонических (3 7.5%) растворов хлорида натрия.

Дигренный Фуросемил (лазикс), а также другие петлевые диуретики (накриновая кислота) обладают меньшим влиянием на ВЧД, чем маннит, котя могут уменьшать дикворопродукцию. При гипернатриемии и гиперосмо варном состоянии у больных с ВЧГ фуросемил становится препаратом выбора, учятывая его натринуретический эффект. Фуросемил вводят в дозе 0,25—1 мг/кг массы тета, добиваясь эффективного диуреза под контролем во шого бытыкся и со тержания этектролитов в плазме крови и моче. Следует помпить, что сочетание фуросеми за с манинтом увеличивает риск разви-

от гоставания и вфективно у возынах е симптомама серте-ной не сетть вости и отека тегкъх. При применении садуретиков необходим стърств катия и уторилов крови из за риска спижения их содержания в

II being krobb

Пъсопременном заше развилы проблемы ИТ в непрохирургии на перили ътти выхоля попросы разнието выявления, предупрежления, споевре этноги в асклатной коррекции нарушении, обусловливающих вторичнос осорежление толовного можа. Эту зазачу можно решизьлолько при мно этграми грическом контроле основных показателен, характеризующих различность вное состояние можа и систем организма, средств и метоловприятелня временно нарушенными функциями мозга и организма больного.

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

Кетапан 1 ( Рябов Е 1, Маневая 1 3 Анесте въозотня и резниматология М Медицина, 1977.— 432 с.

 А станте в меруководство по черенно мозговой травме/Под ред. А. Н. Коноватоваи пр. - М.: Антидор, 2002.

Изветия 1.3 сазалький В.И. Певроанестелнология М.: Медицина, 1977. U8 с.

*Итал Ф. Патар 1ж.Б.* Диагностика ступора и комы. Пер. с. апта. М.: Медишта, 1986. С. 61–106, 157–176

Proof 1 1 Спатромы критических состояния М. Медицина, 1994—368 с.

1d if M. V. Lexabook of Neuroanesthesia. With Neurosurgical and Neuroscience Perspectives. – McGrow-Hill Companies Inc., 1997.

tournbore W. S. Handbook of Neurosurgery - Lakeland, 1993 - P. 854

Merrif's texthook of neurology/Ed. Z. P. Rowland.— 1995.

River M. C. Heljaer M. J. Handbook of Pediatric Intensive Care. Williams & Wilkins, 1989. P. 187.

Lactor R. B. Diffacult Medical Management. - W. B. Saunders, 1991. 729 p.

## 2.6. Профилактика и лечение инфекционных осложнений

Частота инфекционных осложнений, возникающих после непрохирурги ческих операции, составляет 2 4%. Наиболее опасными из них являются

менингиты, вентрикулиты, энцефалиты.

Эппологаческий фактор гноино-воспалительных процессов представлена инфоким спектром микроорганизмов, чаше всего встречаются стафилокок ин представители семейств Enterobacteriaceae и неферментирующих грамог ринтельных бактерии. Состав возбудителей гнойных осложнений опредставления локализацией процесса и микробным пензажем госпитальной инфекции клиники.

Макроорганизмы, вызывающие послеоперационные осложнения, отли чает высокая степень патогенности и резистентности ко многим антибакте риальным препаратам. Основным механизмом антибиотикорезистентности к инпически пычимых возбудителен гноиных процессов (стафилококки, ки шечны на ючка, к тебсиелта, протеи, синетноиная палочка и др.) является их способность про тупировать особый тип экзоферментов (бета-лактама вы), которые, разрушля бета-лактамное колыцо пенициллинов, пефалосно

ринов монобактамов, карбанствемов, инактивируют тти антиблотики Veraполсено, что одна молекута бета зактамазы разрушает соттяг тысяч молекул антиблотика.

В последние годы в стационарах хирургического профиля наблюдается тептенния широкого распространения метициз тинре якстентных Staphylococcus endermidis (MRSE). Метициз тинрезистентные стафилококки являются одной из причин тяжелых внугрибольшениях остожнений, возникающих посте хирургического вмешательства при неэффектывном эмпирическом использовании антибиотиков

Эффективность герапии инфекционных заболеваний зависит от точноти постановки бактериологического диагноза и правильного выбора антиотктериального препарата Бактернологический анализ включает идентификатию родовой и видовой принадлежности возбудителей и определение ус-

топривости их к действию антимикробных средств

Плиро нее важным для клицицистов результатом бактериологического исследования служит антибиотикограмма, на которой представлены данные

о ре истептности выделенного микроорганизма к антибиотикам.

Резистептность определяется минимальной концентрацией антибиотиков, полныяющей рост микроорганизма (МПК, в мировой литературе МПС) МПК—это наименьшая концентрация антибактериального препарана которая через определенный период приостанавливает рост специфических микроорганизмов ін vitro в стандартных условиях исследования, измеряемая в мг/т и ін в мкт/мл. Чем меньше значение МПК, гем чувствительнее микроб к воздействию препарата.

Результат антибиотикограммы возбудителя представляется клиницистам в грех качественных оценках: «чувствительный» (S); «промежуточный или

стлоочувствительный» (1), «резистентный» (R)

1 сти выделенная культура является «чувствительной», то применение соответствующего антибиотика в обычных терапевтических дозах будет эффективным.

При «промежуточном» штамме возбудителя положительный результат чечения следует ожидать при использовании максимальных доз и местного постения и в создания необходимых концентрации препарата в месте локантации инфекции.

1 ин пилами «резистентным», предполагается, что антибактериальное лечение соответствующим антибиотиком независимо от метода и дозы введе-

иня будет безуспешным,

Сопременный арсенал средств антибактериальной терапии насчитывает согни препаратов и лекарственных форм на их основе. Антибиотики, применяемые в непрохирургии, должны соответствовать следующим требованиям препарат должен проникать через гематоэнцефалический барьер при нарентеральном введеции и не вызывать осложнении при их местном введении в мозговую рану и ликворную систему (табл 22). Основная задача к инипписта при лечении послеоперационных интракраниальных осложнении правильный выбор оптимального антибактериального препарата. До определения антибиотикограммы лечение назначают эмпирически на осношний знания структуры и устоичивости госпитальных штаммов возбудителей

Стелует учитывать, что наиболее часто встречаемые среди возбудителей стафитококки ів vitro имеют стопроцентную чувствительность только к

1 · · · · · · · · · · Проинкновение антибактериальных пренаратов через гемато ищефасический барьер.

		Провикновение			
$P^{-i1}$		при востьють	Magr 04 H H HDC	непроывно	
сын толу  1 — толо да с  4 - тол стан  1 решетов   1 о сил м  1 о сил м  1 о сил вып и  2 срянв вып ве  ф туковилол  Упоражфеникол  Влибууст  Зтинамил	Азгреовам Амик ини Самания для Амоксив и гин В шкомпин Токсиник ин Каролиевемы Карбеницилин Метициллин Оксациялин	Офлоксации Пенипилний С Нефлоксация Пиперавиллии Гетрациклин Пефалоспорины Цапрофлоксации	Гентамитал Стре ггоминил Нетг извил Тобрамълин Кстоков гзо т Эратроминин	Амфотери пин В По аминксии В К чистами пин Данкомиции Интракона- зол	

по сельных препаратов\*

I toward more	Метод введения				
Пренараз	внутривенный	интратекальный			
Карбениниллин Пефтрияксов Пефеним Нефеним « Меропенем Ванкомицин Голоминим « Тограминам « Амикании» « Амикании» В	5 r × 6 pas 2 r × 2 pasa 2 r × 4 pasa 2 r × 3 pasa 2 r × 3 pasa 1 r × 2 pasa (маке.— 4 r/cyr) 1.7 мг/кг × 2 -3 pasa (маке - 300 мг/сут) 1.7 мг/кг × 2 -3 pasa (маке - 300 мг/сут) 7.5 мг/кг × 2 pasa (маке.— 1,5 r/cyr) 400 -800 мг × 2 pasa	50 MF 			

То те за пополняющимым в расчете на взрослого больного.

\*\*\*Можно применять внутрь в той же лозе

плосоманиях, высокую - к рифаминцину, пефлоксацину, «защищенным аманопени, положем, клиндамицину и резистентны к ампициалину, лево минелних, теграпиклину, эритромицину, нитрофуранам. К бензилпенины г ниту стафилоковки практически нечувствительны, и поэтому он не лолжеприменяться ли интереструительного в применять и дигибиотикоприненты под принения и интереструительного и интере этклике постеоперационных остожнении в неврохирургии.

Поскольку этпологический агент постеоперационных менингизов, ка правито, обустовлен одним вилом микроорганизмов, их течение возможн а не тесообразно выпочнять одинм пренаратом (монотерация) с направ коным спектром денствия. В течение курса лечения (не менее 2 нед) антионники ганычают в максимальных дозах, обеспечивающих бактерицидиу кониситрацию в ЦСЖ, при необхолимости используют интратекальный ме

<sup>&</sup>quot;Им чотея запиме о возможности о нокралного введения суточной дозы,

то г име тення пренарата (табл. 2.3). При мениитите, обусловленном грамотригательными бактериями и *Pseudomonas aerugmosa*, лечение проводят в течение 3 исл.

Достачения бак сриальных менингитов нецелесообразно применять парептеральные цефилоспорины 1—2-го покодеции, макролиды, линкосами-

ны нитрофураны оксихинолины и нефторированные хинолоны

Профилактическое применение антибиотиков Многочисленными исслетованиями доказана целесообразность антибиотикогрофилактики при «чистых» и «устовно чистых» операциях Использование антибиотиков при «оптаминированиых» или «инфицированных» вмешательствах следует рассматривать как лечебное, а не профилактическое мероприятие. К факторам, увеличивающим риск послеоперационных инфекционных осложнетип, относят повторные операции, длительное применение антибиотиков, искрытие при операции придаточных пазух и др.

Успенность дитибиотикопрофилактики зависит от соблюдения двух устовии вывора предарата и оптимального времени ее проведения. Правильный выбор антибиотика определяют структура потенциальных возбудителей остожнении, их текарственная устоичивость в конкретном дечебном учреж-

лении и стоимость препарата.

В пастоя же время в хирургической практике в целях профилактики плибо тес часто вспользуют пефалоспорины. Предпочтительны цефалоспорины 1—2 го поколении (цефалолин, цефуроксим, цефамандол), цефалоспорины 3 го локоления (пефтриаксон) остаются в резерве. Оптимальное премя птибногикопрофилактики первая доза — во время вводного нарком 1—с примерно за 30 мин до операции (препарат должен быть в гканях во премя возможной контаминации), если операция длится более 3 ч, дополнител по вводят трепарат интраоперационно. Продолжительная профилактика в послеоперационном периоде нецелесообразна.

### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

То но он 10 Б. Шатунов С. М. Антибактериальная химиотерания. М.: Ремедиум, 2001—473 с.

Тик андракт И. 1. Имиенецкая В. Ф. Бактериологическая двагностика при череппо моз ово стръме//Черепно мозговая травма. Клин. руководство. М., 1998. Г. 1.—С. 466—471.

Яктичен (- В. К.), нческая химиотерация бактериальных инфекции - М., Ньюдиа мел. 1996 — 119 с

# Глава 3 ОСНОВЫ ДИАГНОСТИКИ

# 1.1. Общие патофизиологические механизмы интракраниальной патологии

Расположение мозга в замкнутов краниовертсбральной полости оказывас су полненное влияние на характер развивающихся в нем патологических простеов. При этом выявляется сложное взаимолействие расположенных в от во то пости различных жилкостных компонентов - крови, ликвора, межсочной и вих рик веточной жидкости мозговой ткани. Конечным итогом -миуф втд, вывогоу хімнальмилло эвньцеоз сотовення выветопотомилля от от от посотпрования непроиов. Все жидкостные среды в краниовертебральной поил и образуют единую систему и вместе с тем находятся в постояния ман и и пои Ознако их козичество относительно постоянно. Все компоненты приниовертебрального содержимого ограничены ГМО, которая непосредственно при вежит к внутренней костной пластинке черена, а от костных оброзвыний позвоночного капала отделена жировой (канью и венозными от ил инвини Краниовертебральное содержимое может незначительно увеот притьеж и счет вытеспения крови из вертебральных венозных сплетений. В портильных условиях краниальные и вергебральные дикворные пространтил легко сообщаются через большое затылочное отверстие.

Развитие концентуальных представлений о соотношении различных гомпонентов краниовертебрального содержимого имеет длигельную, боль по ност стотетви, историю Внервые А Монго в 1783 г. постулировал по пошено объема осцовных компонентов содержимого черена — мозговой и пошен в розвети и крови. В этой гипотезе А. Монго не рассматривает роль ликвора, посмотрь на то что его отең впервые описал отверстия в ликворной системе что объема и ИП желудочком. Эти же теоретические представления почноситы позже Kellie (1824) и легли в основу доктрины Монро— Кел-

проглых соотпошении интракраниальных объемов крови и ликвора

В пыстояниее время в непрохирургических клиниках широко используют в виналичные, так и неинвазивные методы исследования зиквородинамина а тыкже упругости, резервной емкости краниовертебрального содержимого, которые амеют существенное значение для определения показаний к пунтирующим операциям при гидроцефалии и внугричеренной гипертензии

Установлено, что доподнительный объем первоначально не приводит к и менениям виугричеренного давления, поскольку имеется резервная зона пространственной компенсации краниовертебрального содержимого и инжение постижение определенного критического уровня дальнейшее увешителие дополнительного объема сопровождается нарастанием внутричеренного давления Кругизна такого нарастания внугричеренного давления характери ист упругость (эластическую компенсацию) краниовертебрально по сотержимого. В настоящее время появилась возможность неинвазивной опслики этих крание важных параметров путем регистрации скорости веноз ного отнока в прямом сипусе при оргостатических нагрузках.

В норме амилитуда пульсовых колебаний остается стабильном в большом дилиазоне измененив положения тела (от 75 до -15°). Этот дианазон соответствует зоне пространственной компенсации краниовертебрального сотержимого. Точка. 15° соответствует пределу нормальных значении ревервной емкости краниовертебрального содержимого. При дальнейшем наклопе толовы вниг амилитуда пульсовых колебании венозного кровотока традуально парастает, причем угол наклона кривой характеризует упругость

краниовертебрального содержимого.

Одной из наиболее частых причин виутричеренной гипертензии является -оп йонаг водоточения в вмеждо отонат этинкопод этинк ка ронпристоп лости. На первых этапах его накопления внутричеренное давление остается пормальным. Однако по достижении предела компенсации зоны внутричеренное давление начинает повышаться, причем теми такого повышения зависит от упругости краниовертебрального содержимого. При повышении штутрычеренного давления уменьшается перфузионное давление (разница между артериальным и внугримеренным давлением). Для предотвращения ишемии мозга в связи с палением внутричеренного давления существенное значеные имеет рефлекс Кушинта, который характеризуется компенсаторпьм увеличением артериального давления при повышении внугричерепното навления Если внутричеренное давление достигает уровня диастолического артериального, то мозговой кровоток сохраняется только во время систолы. При дальнейшем повышении внутричеренного давления возникает реверберирующий кровоток, который характеризуется различным направдением во время систолы и диастолы. В этих условиях кровь не прохоин через капиллярную сеть, что характерно для смерти мона. Дополниветывы объем в краниовертебральной полости (опухоль или тематома) может не сопровождаться повышением внутричеренного давления даже при пычительных его размерах. В то же время при незначительных размерах объемно о образования в краниовертебральной полости иногда развивается пізраженная відугричеренная гипертензия. Такое существенное различие релкини мо на на появление доволнительного объема зависит от многих при чии, среди которых особенно важное значение имеет упругость краниовергебрального содержимого.

Плетымы причинами возникновения внутричеренной гипертензии явля ются о ек и набухание мозга. Отек мозга характеризуется увеличением копичества воды в мозговой ткани, а набухание — увеличением объема мозга. В соответствии с классификацией Klatzo (1967) выдетяют 2 типа отека моз-

га — вазогенный и цитотоксический

При вазотенном происходит прорыв гематоэнцефалического барьера и проникновение плазмы крови и се составляющих (воды, белков, электролитов, особенно нагрия) в межклеточную жидкость паренхимы мозга. Развине отека мозга характеризуется несколькими фазами (экссудация, миграния и разрешение). Экссудация и миграция в значительной степени зависят от развины между перфузионным и тканевым давлением. Перфузионное динение определяется главным образом артериальным давлением, а ткане вое давление мозга зависит от его упругости.

Для интотоксического отека характерно увеличение количества жидкости не во влеклеточном, а во внугриклеточном пространстве мозга. При том постечнее уменьдается. Основной причиной интотоксического отека мозга ян вистея нарушение метаболизма мога, в результате чего остаблено образованием при пом поны нагрия склитиваются внутри клеток, что и при тости у уветичения количества внутриклеточнов жизкости

В из соящее время пыле тяко закже осмотический и гидростатический от мога. Основная причина осмотического одека мозга – полизклонение та бысмо вярности празмы крови и образование осмотического градиента от кропыю и мозговой тканью. При этом вода устремзяется в мозговую и нь пропикая через темато интефа ический барьер и мембрацу непропов Ису прите наго поэтому, что при осмотическом отеке жизкость скандивает осе и по внеклеточном, так и во внутриклеточном пространстве мозга. Для опои жизкости уарактерно уведичение не только количества воды, но и пощов интрия.

Га простатический отек развивается в результате возникновения градиен и вистения межту канил иярным руслом и моловой тканью, а также межлу по ворной системой и моловой тканью. При этом темато лицефа инческий проср, мембраны пейронов и элендима же гудочков остаются неповреж в инвами. Типростатический отек мозга бывает при типертонической боле и по ти процефаляй, при которой он располагается паравентрикулярно Отенты жилкость характеризуется избыточным содержанием воды и ионов и прия и наканливается во висклеточном пространстве. Наблюдается также по поченае объема мозга, которое опенивается как его набухание. При оте и мозга снижается денситометрическая плотность моловой ткани на ком инвотерных томограммах.

При поброжачественной виутричеренной гипертензии набухание мозга полникает в результате увеличения перебрального объема крови и не сопроложениет измещением плотности мозговой ткани.

Інфрицефалия характеризуется увеличением объема ликворных пространств как желудочковой системы, так и субарахнойдальных щелей в инстери. Причины гидропефални разнообразны, атрофические изменения и мо голон ткали при болезни Альциенмера, сосудистых поражениях могга и пр. Особое втачение имеет гидропефалия при нарушениях пиркулянии и реторбний диквора. При этом окълюзия ликворных путей в пределах желуточковой системы приводит к развитию окклюзионной гидропефалии, а вырушение резорбини ликвора в венозные синусы из субарахноидального пространства - к возникновению открытой гидропефалии. При пару пениих шкиоголинамики шунтирующие операции могут привести к пормализа ьин объема никвориой системы. Однако выявить именно эту группу боль ных достаточно сложно и, как показывает опыт, шунтирование бывает жр фективным только в половине клинических наблюдении. Для прогнозироилли положительных всходов таких оферации в настоящее время исполь-Азот различные количественные метолы оценки ликвородинамики измере име сопротивления резорбции ликвора и упругости краниовертебрального со тержимого, дляте вьное тренирование ликворной системы и др

## 3 1 1. Дислокационные процессы

Кранновертебральное пространство состоит из трех отдельных, но взаи моевязанных от в нов супразенториа наюго, инфрагенториального и интравер соравлаюго. В нормальных физистопических условиях между ними

происходит свородная пиркурпия чиквора. При появлении дополнятельного объема в одном из этих от le юв краниовертебратьной полости может произонти вклинение и разобщение компонентов системы. Существуют 3 основных типа супрагенториальных смещении мозга — вклинение пояснои извилилы, цептральное транстенториальное вклинение и вклинение крючки гиппокамна в тенториальное отверстие.

Вышиение поясной извилины возникает при боковом смешении полушария толовного мозга в полости черена, в результате чего поленая извилина образует трыженициое выпячивание под серповидный отросток твердой молговой оболочки. При таком вклинении поясной извилины может прои житти сдавление передней мозговой артерии, в результате которого разви-

вается инфаркт добной доли.

Пентральное транстенториальное вклинение ди энцефальной области яввется конечным этапом смещения полушарии головного мозга и подкорколых структур книзу. При этом сдавливаются, а затем и смещаются диэнпефальная область и прилежащие отделы среднего мозга в каудальном направлении через тенториальное отверстие. Такие смещения возникают т поотым образом при паренхиматозных повреждениях лобной, теменной и яны ючной доли, а также при внемо я овых объемных процессах в области нередних и задих отделов полушарии головного мозга. При одностороннем объемном процессе смещение средней линии и вклинение поясной изви винь под серповидных отросток обычно предшествует смещению книзу и к исптральному гранстенториальному вклинению.

При супратенторнальных объемных процессах в средней черенной ямке и височной доле может наблюдаться вклинение медиальных отделов височной фин крючка сиппокамна - в тенториальное отверстие. При этом сдавливастот си тывиев водопровод и нарастает окклюзионная гилропефалия боковых и III желу фочков мозга. В результате такого сдавления происходит уптощение прилежащих от те тов среднего мозга и придавливание его к противоположному краю вырезки мозжечкового намета. В то же время 111 пара черенных нервов и задняя мозговая артерия на стороне объемного процесса -ОППИЛ МОЯРОГСЯ МЕШРЭТО МИДНОВОВЯВЬЯ ИТМЭМ КОТОККІ МОДІГУ ОТ ПОН 10 ЭКВІ В кампа и свободным краем мозжечкового намета. Особая опасность смещеини супратенториальных структур и вклинении обусловлена тем, что они ос тоживнотся сосудистыми нарушениями и окклюзней путей циркуляции спинномо довой жидкости. Эти парушения усиливают первично обратимые вью воприсские процессы и могут сделать их необратимыми. Вклинение по/ серповидный отросток сдавливает переднюю мозговую артерию, из-за чето устаниваются уже возникцие индемия и отек полушария мозга на той же стороне (мещение назад приводит к сдавлению большой вены моэга, вечетствие чего повышается тидростатическое давление во всех глубоких структурах мозга, из которых эта вена дренирует кровь. Как при центральпом транстепторнальном выдинении, так и при вызинении крючка гиппокамия в тенториальную щеть может произонти сдавление задней мозговой артерии, приволящее к развитию ишемии и отека затылочной доли мозга. В сочетавии е нарушением оттока диквора это вызывает дальневшее увеличение супратенториального давления и нарастание вклинения. При транстенторна цьном вклицении средния мозг и мост смещаются книзу, что при во ин к илияжению ме ила илиях нерфорирующих ветвей основнов артерии и парастающей ищемии ствола мозга,

При инфрагенторал иных процессах также может произонти вклимение в этторна иное отверстие, по направленное вверх При объемных процеству в эттией черенной ямке может возниких и как направленное вверх работельное отверстие Направленное вверх транственное вклимение в объем зать тогное отверстие Направленное вверх транственнориальное вклименое мога мога, при тежащих сосу юв и сибъянева во гопровода Направленное от истанение в объщое запыточное отверстие с компрессией промежуючного мога, при тежащих сосу юв и сибъянева во гопровода Направленное от истанение в объщое запыточное отверстие с компрессией продоловать от истанение в объщое запыточное отверстие с компрессией продоловаться может вызнать фагальное прекращение зыхания и трубые пару польза может вызнать фагальное прекращение зыхания и трубые пару польза темо пинамики в результате которых развикается коматозное состояние. Развошение тикворных пространств при различных вкличениях суще полно ухулимет состояние больных дюбое вкличение относится к труние измочнений.

# 1.1.2 Кровоснабжение и метаболизм мозга. Ауторегуляция мозгового кровотока

Работа можа связана е погреблением большого количества энергии, котор ве осворож цается в результате окисления глюкозы. Кислород и глюкозаот диврояся в мож вместе с кровью. Мозг не имеет энергетических запатов и его текте выость подностью зависит от его кровоснабжения.

Мол взрослого человека погребляет приблизительно 20% всего кисло роза поступлющего в организм, в го время как масса мозга составляет нько около 1,5% массы тела. У детей интенсивность окислительного общильние чем у взрослых, - мол 5 легиего ребенка потребляет около по товины исето кислорода, поступающего в организм.

Пормальная работа мозга возможна голько при условии постоянного

инитока кислорода,

То исмотовой кровоток прекращей внезапно с помощью манжетки то помотра, на юженной на шею, то потеря сознания и дельта-водны на электро спифа югр имме вознакот через 6—8 с. По пюе восстановление функтипа мо ча наступает гозько в том случае, если остановка кровотока не пречиты к то мый. При более длительном нарушении мозгового кровообраще изи наступают необразимые изменения функции мо зга. Нарушение функтипа мо зга во чликает закже при недостаточном количестве г покозы в крови

При голог писмин, обусловленной введением инсулина, может наступит потсря солгания, а на электроэнцефалограмме появляются медециые

MODELLI DE

Регу поторные механизмы перебральной гемодинамики обеспечивают стенстность кровоснабжения мозга при изменениях его функциональной отнивости и вместе с тем определенную независимость энергетического спятжения мозга от различных внешних возденствий. Единая система этих механизмов характеризуется сложным взаимодействием се явеньев, среди го орых решающее значение имеет ауторегуляция мозгового кровотока, а также мимереская, метабо ическая и пеирогенияя регутяция "Для опенки состоящия этих механизмов используют разные функциональные нагрузки, по во вношее выявить в опенить парушения мозгового кровотока. С помо

шью таких илирузок можно оценить кровоток не только в крупных, но и в метких (реметивнях) сосутах мона и судить о состоянии сосудистои системы мозга в целом.

Ауторегудяция мозгового кровотока обеспечивает его постоянство при н іметенціях перфузионного давления (прежде всего системного артериальпого давления). При повышении артериального давления мелкие сосуды мона суживаются, а при снижении расширяются. При ступенеобразном понышении артериального давления мозговой кровоток усиливается, но загем постепенно уменьшается до исходной величины, несмотря на то что аргериальное давление остается высоким.

Такое постоянство мозгового кровотока при изменениях артериального тавления в определенных пределах (ауторетуляция) осуществляется преимуписственно миотепными механизмами (эффект Бейлиса), т. е. непосредствечи-ыми сократительными реакциями гладких мышц мозговых сосудов в ответ на разную степень их растяжения внутрисосудистым давлением

В настоящее время для оценки ауторегуляции мозгового кровотока наиботее , , проко применяют неинвазивный метол гранскрапиальной допплерографии. Изменение системного артериального давления достигается нактизывшием манжеток на белра, давление в которых поднимается выше систо преского артериального давления. В этих условиях прекращается арерысцыный приток к нижним конечностям. Быстрое прекращение гакого сывления бедер приводит к перераспределению объема пиркулирующей крова и перехода его в «депо» — нижние конечности. В этих условиях быстро ладает системное артериальное давление (приблизительно на 20 мм рт ст.), причем артериальное давление остается пизким в течение 10 - 15 с. О гловременно со снижением артериального давления уменывается линейныя скорость мозгового кровотока в магистральных сосудах мозга, причем у поровых людей скорость кронотока возвращается к исходному уровию приотызительно через 5-8 с, еще до нормализации артериального давлеьия. Время, через которое скорость кровотока в сосудах мозга возвращается к исходьюму уровью, характеризует скорость процессов ауторегуляции в сосутау мозга. Быстрая ауторегуляторная реакция наблюдается в норме не то нько в артериальной, но и в венозной системе мозга. Скорость ауторегувиниц мо я ового кровотока зависит от напряжения утлекиелоты в крови.

В натологии наблюдается нарушение ауторегуляции мозгового кровогока пилоть до ее по шого отсутствия. При выраженных стенозах внутренней сонной артерии быстрое падение системного артериального давления на 20 40 мм рт ст. сопровождается уменывением скорости кровотока в среднен мозговон артерии приблизительно на 25 %. Однако возвращение скорости кровотока к исходному уровню происходит не через 5-8 с, как это быпаст в порме, а только через 20 - 60 с. Грубые нарушения аугорегу іяции мозгового кровотока, вплоть до ее полного отсутствия, могут наблюдаться при черенно-мозговой травме

Выраженные нарушения ауторегуляции мозговых сосудов, обусловленные пары ичом резистивных сосудов, приводят к налению периферического сосудитью сопротивления и существенному усилению модювого кровоtoka.

Пры спижении перфузнонного давления включаются мехавизмы ауторету вини и прекапил вярные резистивные сосуды расширяются. Это вызывае увещиеще переорального объема крови, в то время как мод овой кровоот исторость погреоления кисторода молом остаются стави вывми. Ври от иму алюм компенсаторном расширении сосу вов и постижения приволит к тором виши дальненьее паление перфумионного давления приволит к тором пию молового кровотока. После этого пачинается увеличение экс цою или кисторода из крови, что до определенного предела обеспечныет экстолизого скорость потреоления кисторода. Когда экстрактия кисторода по эроби становится максимальной, компенсаторные возможности достига когпрол просудаться максимальной, компенсаторные возможности достига по просудаться максимальной, компенсаторные подможности достига приволит к уменьшению скорости потребления кислорода, и возникает риск инфаркта моэга.

## 1.2 Основные симптомы интракраниальной патологии

Среді певродогических симптомов выделяют докальные (очатовые), обпемо повые и лислокационные.

Опаловте симиномы Локальная симптоматика зависит от расположения от пового повреждения мозга и характеризует локализацию этого повреждения в соответствии с общими принципами топической диагностики заболе или первыов системы, а также с данизыми невровозуализации. Выявленые ток гльной симитоматики основано на гнательном исследовании неврологического статуса с оценкой черенно-мозговой иннервации, двигательной р фетскторной чувствительной сфер и координации Данные неврологического осмогра дополняются результатами непроофтальмологического, ото върологического, невропсихологического и электрофизиологического истопосит изменения полен и остроты зрения, отопеврологических парушеныя слуга, вестибулярной функции, координании, неиропеихологических изм. гения речи, чтения, письма, гнолиса, праксиса, памяти.

Оощемо говые симитомы Среди общемозговых симптомов решающее опредве имеет внутричеренная твиертензия, основным клиническим прочитением которой являются застоиные явления на глазном дне и то общье обще пноста с рвотой. Таким образом, для выявления внутричереннов гистергентии ведущее значение имеет неироофтальмологический метод оф-

ниньмоскония глазного дна

Одна из наиболее частых причин внутричеренной типертензии - полостие дополнительного объема внутри черена. Клиническая практика свительных отом, что внутричеренное объемное образование больших размеров не всет са сопровождается появлением застоиных явлений на гладиом писли, наоборот, при небольших размерах объемного образования могут по одотаться выраженные застойные соски зрительных нервов. Такая лисстивания зависит от различных причин, среди которых, по-видимому, остоенно не ника роль изменении упругости мозга.

фистокационные симпиомы. Увеличение размеров внутричеренного обосмного образования также может привести к развитию дистокационносинтрома—вклинению в тенториальное отверстие, а миндалии мозжечко

в большую затылочную дыру.

О иним из первых проявлений тенториального вклинения является поление среднемо повых симптомов— ограничения взора вверх, вялости эрковых реакции. Придавдивание ножки мозга к краю тенториального отп стия может привести к развитию гомолатерального теминареза. Кроме того, славление заднев моловой адперии иногда вызывает развитие ишемии го молатеральной запалочной доли и выпаление противоположной половины но из врения. Нарастание тенториального вклинения может сопровождаться нарушениями сознания, падением артериального давления, брадикардией, изменениями дыхания (появление дыхания Чейна-Стокса, полная его остаповка), иногда нарушается терморегуанция (типертермия). Нарастание вклинения в каудальном направлении приводит к прогрессированию ствотовых наружении вплоть до смертельного исхода. В то же время вклинение в большую затылочную дыру характеризуется развитием ищемии продолговатого могга, которая проявляется брадикардией, колебаниями артериальпого давления, нарушениями дыхания, гозинотоя, рвогов. Реже наблюдаются парестезии в области верхних конечностей и лица

## 3.3. Оценка тяжести поражения мозга

Задачей диагностики в нейрохирургии является не только определение юкализании и природы патологического процесса, но и суммарная оценка винерец вдохой отонжомов и отоналод винкотору игрожен

Один из наиболее важных показателей тяжести состояния больного степень парушения сознания. В настоящее время широко используют разичные шкалы, количественно оценивающие степень нарушения сознания. Паиболее широкое распространение среди неирохирургов получила шкала комы Lia iro | Leasdale G., Jennett B., 1974]. Эта классификация предусматривает количественную оценку в баллах грех групп реакций. Первая групна открывание глаз на разные раздражители. Вторая группа – двигательные функции (выполнение инструкции). Третья группа — словесный ответ (пабл. 3.1). В указанной шкале имеются серьезные ограничения, которые оыли обнаружены при ее использовании; отсутствие оценки стволовых при-

7 аблица 3.1. Шкала комы Глазго-

Реакция	Степень выраженности	Балл
Открывание глаз	Спонтанное На речь	4
	На боль Отсутствие реакции	2
Лучиний диниательный ответ	Выполнение инструкций	6
	Возможность локализации боли	5
	Отдергивание руки со сгибанием Патологическое сгибание	4
	Разгибательная реакция Отсутствие движений	2
Лучини словесный ответ	Полная ориентированность	5
	Спутанная речь	4
	Непонятные слова	3
	Нечленораздельные звуки	2
	Отсутствие речи	1

на положение и положения и при и пр

Обобщение опыта везущих непрохирургических учреждении пашей сполы а также выделение наиболее информативных неврологических при обобщена основе клинико-физиологических сопоставлении позвозили систом изприменты и представить рабочую классификацию нарушения созначия и привелены их четкие опредставия основные признаки и обобщенная клиническая характери гога.

1 Ястое солгание характеризуется полной сохранностью солгания с адевышький резключий на окружающее. Ведущие признаки бодретнование и испеторонняя ориентация.

Умеренное оглушение нарушение сознания при сохранцости ограпиченного словесного контакта на фоне повыщения порога восприятия редеражении и сипжения собственной активности. Признаки: дезориента при умеренная соидивость, выполнение всех команд.

1 Турокое от гушение — выраженная сонливость и выполнение то тько простых комани.

1 Сопор резкое спижение сознания при сохранности координирован пых аппитных реакции и открывания і таз в ответ на внешние раздражения при возможности эпизодического кратковременного элементарного словестного контакта. При отсутствии такого словесного контакта эта фаза может быть обозначена как апалический синдром.

 Умеренная кома полное выключение сознания при сохранности некоораннированных защитных движений.

 б. 1 тубокая кома защитные движения исчезают, возникает мышечиня атония.

Лапре је њиви кома — двустороннии мидриаз, неподвижность гланым полок и редко пыраженные парушения витальных функций.

Предложенная классификация распространяется только на непролуктив ные формы нарушения сознания по типу дефицита и угнетения, по ис от посится к пролуктивным формам (делирии, онейронд, аменция, сумереч ные расстройства и др.).

Для опецки градации нарушения солнания важное значение имеет опреледеные не только информативности различных симптомов, по и их трупнировка. Специальным анализ таков группировки позволил выявить разные сочетания непрологических признаков, характеризующих 7 градации нарушения сознания—от ясного сознания до запредельной комы (табл. 3.2).

1 столица с за Шкала граданий нарушении сознания

	Признак						
िहरम् ॥ १५ - भटाराकात्र म्यानकात्रम्	рефлеке фанкс Кито	о кревы нас на ит вук или боль	ы цач истые инст рукций	CPI CPI CPI	ориента- ция в окру   жающем	двусторон кин фикси розанцыи мидриаз	-tan Psa KBU RMHOTB
Исное сознание	+	+	+	+	+		_
Ослугистность средней степени 1 тубакця отлушен-	+	+	+	+	-	_	_
ность Ан игический	+	+	+	-	-	-	-
енииром	+	+	ì —	-		_	_
Коми умененная	+	-	_	-	_	_	-
Кома глубокая	_	-	-	-		_	+
Кома впредельная		-	_	-		+	+

### Габлина 3.3. Шкала исходов Глязго

Lana I

1	Хорошее посутановление — во вращение к пормальной жизни с минимоль- оъм вершаном Члетичное во вращение к трудовой теятельности
1	Умерени ві аппалидизация (инвали полирован, по независим). Может лере- меншться в общественном транспорте.
1	Тяжет зглины и плация. В сознания, но инвалидизирован. Нуждается в по-
2	Хроппческое встетативное состояние Смертельный исход

Значения

## Епблица 3.4. Шкала Карновского

fat (a)	Значения
100	Отсутст ите жалоб и к, инических признаков заболевания
90	Пормальные социальная и трудовая активность, минимальная симптоматика
50	Пормальная активность требует усилии. Четкие симптомы
70	Обслуживые г себя, но не может поддерживать нормальную активность
(d)	Пуж цется в периолической помощи, самостояте тьно обеспечивает боль- ницетво собственных потоебностей
50	Пужлается в значительной помощи и частом уходе
10	Инклигизирован, пуддается в специальном уходе и помощи
30)	Тяж: сля пива силизация, госпитальный больной
- 0	Тяже постояние. Нуждается в янтенсивной терапии
10	Угрожающее состояние Фатальные процессы быстро прогрессируют

В пепрохирур, пческих клиниках широко используется также шкала истопов 1 кало (кабл. 3.3), а также количественная шкала Карновского (кабл. 3.4).

Привеленные к ыссификации дают возможность унифицировать к гипи-

ческий материал в разных течебных учреждениях и решать вопрос о наиболее плекватных методах лечения.

Помимо использования различных таблиц для определения тяжести со стояния больных и градаций нарушения сознания, необходимо оценивать кронические нарушения сознания Среди них прежде всего следует отменить хроническое вегетативное состояние — термин, предложенный для обо вычения хронических состоянии, иногла возникающих после тяжелых повреждении мозга и характеризующихся восстановлением бодрствования при полном отсутствии познавательных функций. Глаза больного открываются самопроизвольно, и у него сохранена циклическая смена сна и бодреннования, самопроизвольно регулируется дыхание и поддерживается нормальный уровень артериального давления. Такое состояние возникает повыхода из коматозного состояния и может продолжаться многие месящы и даже годы. При морфологическом исследовании обычно выявляют піффулное повреждение коры больших полушарий головного мозга при отгосите цьной сохранности стволовых структур.

Хроническое вегетативное состояние иногда обозначают как апаллический синфром — полное отсутствие неокортикальных функции, но с относительной сохранностью функции мозгового ствола. К группе хронических рарушении сознания относится также акинетический мутиам, при котором отноственным проявлением исихической деятельности является ележение и предметами, перемещающимися перед глазами. У больных с акинетическим мутизмом происходит периодическая смена сна и бодретвования, при

котором больной дежит с открытыми глазами

Особого внимания заслуживает синфом изоляции (locked-in), при котором избирательная надъядерная двигательная деэфферентация приводит к паразну всех конечностей и каудальных черенных нервов без нарушений сознания. У большинства таких больных имеются общирные вентральные инфаркты в основании моста. В связи с тем что надъядерные вызодингательные пути проходят в ствол мозга дореальнее основного очата теструкции и остаются неповрежденными, большые могут проявлять свою сознательную деятельность адекватными движениями глаз и мигалиям.

Парушения сознания часто сочетаются с возникновением патологических липательных реакции в виде нескольких стерсотивных положении тутолины и конечностей. Состояние, при котором наблюдаются патологиче ские разлибательные реакции рук и ног, называется децеребрационной ригидпостью При наибольшей выраженности этого состояния возникает отистотопус со стиснутыми зубами. В эксперименте на животных классическим присмом, вызывающим деперебрационную ригидность, является перерезка тр. шего мозга между буграми четвероходмия, при которой остаются незасроих нами вестибулярные ядра и придежащие отделы ретикулярной форулини молового ствода. У больных с децеребрационной ригидностью чаще весто обнаруживают глубинные двусторонние повреждения диэнцефальных от истов, обычно сочетающиеся с повреждением росградыных отделов ствота молга. К группе натологических авигательных реакций относят также деморинкационную ригидность (преобладание сгибательного гипертонуса мыши в верхних конечностях, а разгибательного - в нижних). Для декоргикаппонной ригилности характерно более росградьное и менее распростраистиое повреждение ствола мо на, чем при децеребрационной ригидности.

 Утнетение функции центральных двигательных механизмов в медутлонон. тинных от юлах ретикулярной формации может привести к развитию мы инчиной атовии

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- Бланков С. М., Смарнов Н. А. Смещения и деформации головного мозга П. Медиmerra, 1967.
- Боголенов Н. К. Комагозные состояния. М., 1950
- *Інхтерман Л. Б. Корпиенко В. Н., Потапов А. А. и др.* Черепно-моловая травма: прогноз течения и исходов. М., 1993.
- Раздольский И. Я. Клиника озухолей головного мозга. Л. Медача, 1957.
- Ранопоров М. Ю. Неврологическая диагностика опухолей височных долей. М. Медгиз, 1948
- Шахнович Л. Р., Шахнович В. А. Диагностика парушении молового кровообращения. - М.: Ассоциация книгоиздателей, 1996
- Jonach B., Bond M. Assessment of Outcome After Severe Brain Damage. A Practical Scale// Lancet - 1975. P. 480 484.
- Auto 456) D. 4. Burenettel in Evaluation of Chemotherapy Agents/Ed. C. M. Macleod New York: Columbia University Press, 1949.— P. 191-205.
- Teasdate G., Jennett B. Assessment of impaired consciousness and coma: a practical scale// Lancet. - 1974. - N 2. - P. 81 - 84

## 3.4. Нейрофизиологические исследования

Мето га функциональной диагностики, применяемые при заболеваниях першон спетемы, можно разделить на электрофизиологические и биофизические. Первые основаны на регистрании и анализе собственной электри. ческой активности структур нервной системы, вторые — на измерении фиинтеских параметров мозга, в частности при воздействии на него разных физических полен (ультразвукового, электрического и др.). Неирофизиолотические методь, необходимо применять комплекено, что позволяет получить облее полимо информацию о нарушениях в нервной системе, вызванных тем или иным патологическим процессом. Динамические исследования существенно увеличивают информацивность этих методов.

Этек, рофизиологические методы являются приоритетными в функциопальной пиностике заболеваний нервной системы. Одним из важных и паноо тестипроко применяемых методов является электроэнцефатография (1) И), по подяющая на основании пространственной картины спонтанной мектрической активности мозга охарактеризовать его состояние и выявить и душения, вывидиные как докальными, так и диффузными натоло, иче-

екими процессами.

 Этрегистрируется в частотной полосе 0,5—30 Гп. Эту полосу делят на филиологические днапазоны частот, основываясь на разном происхождении ризмов, отпосящихся к этим дианазонам Дианазон 0,5 2 Ги включает меттенные волны, а ригмика частотой 2-4 с называется дельта активностью. Ригмика этих дианазовов отражает процессы, происходящие в глиа выных кретках. Дилнатон 4 / 7 Ги. занимает тета активность, тлавным исто ником, которон является, прибико-чизищефальная система. Основной тк нивлостью. Э.И. взроелого человека является а парагритм (частотная поло-

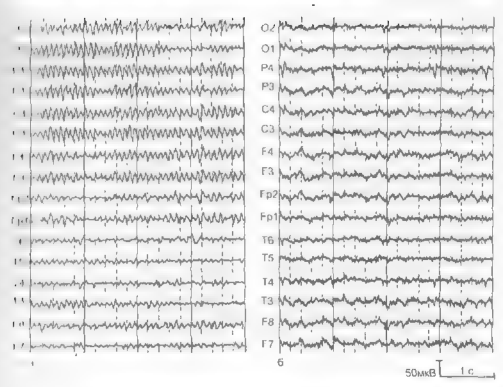


Рис. 3.1. Э.1. с. доминированием дъфа-ризма (а) и без анфа ри ма —«плоская». Э.Н. (б)

то в 13 1 ц), гавным темератором которого служит реверберация во ябужнения в зазамокортикальных структурах Бета1- и бета2-ритмика (13 20 Гд и 30 Ти соответственно) обычно имеет кортикальное происхождение, а исправость каждого диапазона в норме — свое характерное пространетиен нестряспречечение в коре Типичными особенностями детекой ЭЭГ в пор мы являются преобладание медленной активности (« 7 Гц) над быстрои т. 8 Гл), существенно большая амплитула воли ЭЭГ и спиженная часлози спафт разма. Эти ЭЭГ-феномены более выражены в раннем детстве

Для ЭЭТ вдорового взрослого человека в состоящий покоя характерно на пе не альфа ригма, которыя в норме у разных лиц и в различных отлетах коры варынует по частоге от 8 до 13 колебании в секунду, амилизуда сто от 30 до 100 мкВ более четко альфа-ритм выражен в затылочных, темен и ах а таписвисочных отделах коры. Амилизуда альфа-колебании имеет гра и чиное на тение от эт ших отделов полущарни к передним - в порме в поотых областих альфа-ризм имеет значительно меньшую амилизуду, чем и стылочных Картина поминирования альфа ризма на ЭЭТ (до 70 80%) характерна т из большинства элоровых полен В 20 30% случаев у плорошых парослых полен альфа ризм имеет малую амилизуду или (при визуаль

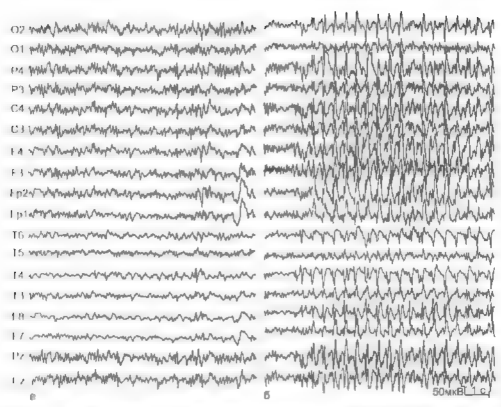


Рис. 3.2. Э.И. больного с опухолью медиальных отделов правой височной доли и ин-тентическим синдромом.

 перк жо параженные и илентиформные тнаки в сочетакит с медле тнами волгами в правой внестно пере агсысочной общега в состояния спокойного обдретвования, б — резкое параста ние янилентической активности после депривации сна

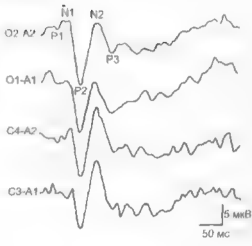
нов оценке ЭЭГ) даже не выявляется. ЭЭГ подобного типа называют «пло-

скима», или ЭЭГ без альфа-ритма (рис. 3.1).

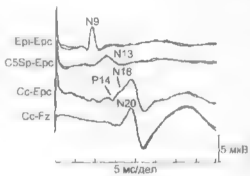
Наиболее распространенным способом анализа ЭЭГ долгое время являпась визуальная оценка картины биопотенциалов мозга, однако в последние толь все большее применение находят методы математического аналиы био тектрической активности, расширяющие возможности ЭЭГ, позвоы ощие дать количественную оценку электрических процессов в головном може и возможность определить прогностические критерии направленности нагологического процесса.

При органической патологии мозга нарушаются как амилитудно-частотные, так и пространственные характеристики ЭЭГ, появляются патологические феномены. Характер и выраженность этих изменении зависят от остроты, тяжести и особенностей повреждения мозга. В устовиях патологии Э П претерпевает значительные изменения. В воне развития объемных полиоораловании (опухоли, абсцессы, сосудистые мальформации и др.) реги-

Уме. 3.3. Выгланные потенциалы здоролого в товект в ответ ил вспышку тета при биноку прион стимуляции Менонолирные отведения от затылочных (О2, О1) и центральных (С4, С3) об настей полущарий, четные отведения от правого полущария, нечетные от левого, Компоненты ЗВП Р1, №1, Р2, №2, Р3.



Рмс. 3.4. ССВИ здорового человска с ризных уровней срединного нерва, зарегистрированные при стимуляции. Еривые (сверху вниз): от точки Эрба, с шейного уровня (С<sub>4</sub>), на скальпе относительно нецефалического референта у чейного электрода. Основные пики ССВИ №, №13, №14, №18, №20, Р25



стрируется медленная пагологическая электрическая активность, на осно поши которои можно выявлять докализацию нагологического процесса Особсино ценны исследования ЭЭГ при лечении эпиленски, поскольку именно при этои патологии выявляются характерные электрофизиологиче этое проявления ЭЭГ позволяет установить докализацию и распространенность эпилентических очагов, определить степень эпилентизации мозга При не остаточной выраженности эпиактивности применяют нагрузки, ги первентилящию, депривацию сна (рис. 3.2).

био тектрическую активность мозга оценивают также с помощью *ны ишиных потенциалов* (ВП). В основе метода — регистрация электрической активности в соответствующих проекционных корковых зонах или периферических отделах первной системы в ответ на стимулы разной модальности. ВП используют для тестирования состояния сенсорных систем на различных уровнях, применяют во время нейрохирургических операций и в экс пертной практике, с их помощью можно оценивать действие лекарственных препаратов и наркоза. Высока информативность ВП в определении тяжести систояния и прогнозировании исходов у больных, находящихся в критическом состояния. Наиболее часто в клитической практике используют ВП прех мольшьюстей зрительные (ЗВП), соматосенсорные (ССВП) и акусти



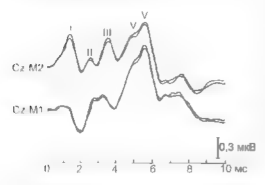


Рис. 3.5. АСВП здорового человека при стимуляции правого уха в ипсилатеральном (Сл-М1) и контралатеральном (Сл-М1) по отпошению к стимультруемому уху ответеных. Основные позитявные компоненты АСВП I, II, III, IV, V.

ческие стволовые (АСВП). Общими критериями патологии для всех ВП ивляются полное их отсутствие, нарушение формы за счет изменения амплитуды или редукции компонентов, увеличение абсолютных или межпиковых латентностей компонентов (времени возникновения пиков), нарушение топографии ответа. На рис. 3.3—3.5 приведены ЗВП, ССВП и АСВП в норме

Для диагностики поражений периферических нервов и нервных сплетений ведущим методом является электронеиромиография (ЭНМГ) Спонтанная ЭНМГ отражает состояние мыши и периферических первов в покое и при мышечном напряжении. Вызванная ЭНМГ обусловлена стимуля-

пиен перва или мыницы электрическим током различной частоты и инсисивгости. С имуляционная миография (СМГ) позволяет оценивать функциоттльное состояние периферических нервов и характеризовать ошла ельные нарушения. С этой целью регистрируют суммарный потенниа мышечных волокон (М-ответ) с соответствующей мышцы при стимуляния инпервирующего ес нерва одиночным стимулом. Важнейшими поклал елями состояния первно мышечного аппарата являются Н-рефлекс (суммарный по стациал лействия в ответ на раздражение идущих от мышца афферентных волокон) и Г волна (отражает антидромное возбуждение спыпатань к мотонеироков). Параметры ВП мышци и нервов имеют значение стя определения татентных периодов и скорости проведения импульса (СПИ) по соозветствующим нервным волокнам, а изменения формы и имплитуты ответов служат критериями для цифференциальной диагностики впо тевации нервной и нервно-мышечной систем

Сравнательно педавно в клиническую практику внедрен метод магним нои спилу видии, позволяющий опенивать парамстры проведения возбуждения по офферентным путям как периферической, так и ЦНС. Достоинствами пого метода по сравнению с электростимуляцией являются безболез исплость, неинвазивность и простога применения. Методика магнитной сыму вщий позволяет возбуждать и клетки моторной коры, и моторные корешки, и периферические нервы. Для возбужления пейронов двигательной коры толовно о можа катушку распознают над скальцом пациента в проскний моторной коры. Для регистрации вызванных моторных потенциалов (ВМП) при стимуляции сегмента спинного можа катушку располагают над остретым отростком данного сетмента, а при стимуляции периферических первов—в их анатомической проекции с учетом сегментарной инпервации ВМП (и отличие от сепсорных ВП) не требуют времени для выделения отнесы, доэтому их параметры могут быть оценены по ответам на единичный утимут. На рис. 3 6 доказаны ВМП в порме.

ВМП при транскраниальной магнитной стимутяции (ТМС) корковой

Сис. 3.6. Вызнанные моторные потенциады при 1МС, а в гочке Эрба; б – в проекции шейного сегмента С;; в – в проекции моторной коры, Цифры над вринями соответствуют длительности датенциого перпода

проекционной зоны руки у больных с корковым и полкорковым поражением приведены на рис. 3.7. При коргикальном уровне поражения стижается амилитуда ВМП, тогда клк при субкортикальном еще и увепривыется латентность ответа. Эта икономерность характерна и для соматосенсорных ВП.

З потразвуковые методы исследова ний. В комплекс нейрофизиологиче5 MB

17,4 MC

5 MB

6

23.8 MC

-1 MB

16.4 MC

ских средств диагностики входит ряд ультразвуковых методик, исторически серьой из которых является одномерная эхоэнцефалография (Эхо ЭГ), наю вызначую решению о степени смещения срединных структур мозга, размерах боковых желу почков и субарахнойдальных просгранств и степени внутриче решной гипертензии.

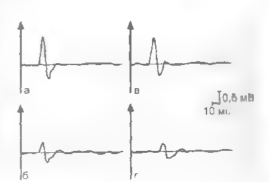
Особое значение ЭхоЭІ имеет для ранней циагностики лів- и субту развину тематом при ЧМТ Смещение срединных структур в сторопу до 19000 о полушария проявляется уже в первые часы после травмы и имеет илистино к нарасланию, доститая 6—15 мм. Непосредственное отражение утвертивукового туча от тематомы представляет собой высокоамилитудный, пену педрующий сигнал, расположенный между конечным комплексом и то пругощими низкоамилитудными сигналами от стенок боковых желу пенков

У больных с затерально расположенными опухолями больших полуша рии головного мозга при эхоэнцефалографии выявляется устоичивое, на разлошиее во времени смещение средниных структур мозга в сторону по роволо полущария. На величину смещения влияют как локализация и размерь опухола, так и характер сопутствующих реактивных изменений мозтолой ткани и его оболочек, отек мозга.

Для гидроцефалии характерно больное количество высокозмплитудных сигналов, идентификация которых может быть существенно впруднена

Сегодня ЭхоЭГ в подавляющем

Гис. 3.7. Вызванные моторные потенпиалы с мыщц правой кисти при ТМС тепото полущария (а, в) и с мышц левой кисти при ТМС правого полушария (б, т) у больных с корковым (слева) и подкорковым (справа) поражениями.



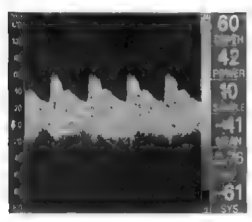


Рис. 3.8. Допшеровский сигнал от внут ренней сонной артерии. Высоко энергетические составляющие спектра расположены по внешним контурам пульсовой волны. Диастолическая скорость высокая. Слева шкала скоростей кровотока (см/с), справа шкала допплеровских скоростей, кодированная 24 градациями цвета; ромег — мощность усиления; теап и sys — средняя и систолическая скорости кровотока; PI — пульсационный индекс.

бо іыпинстве клиник вытеснена томографическими методами исследования вследствие значительно большей информативности последних при всех видах нейрохирургической патологии.

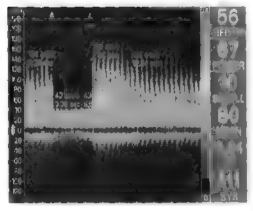
Использование двухмерной сканирующей аппаратуры позволило создать непросопографию — методику исследования структур головного мозга у детен через отверстия родничков или при обеледовании через живот беременной матери. Методику с успехом можно применять и для визуализации

структур головного мозга во время нейрохирургических операции.

Важную роль в установлении патогенеза различных поражений головноно мо на играют допплеровские методы оценки мозгового кровообращения. Методику ульгразвуковой допплерографии (УЗДГ) используют для изучения магистральных сосудов головы, шей и конечностей. Особое место в упытральуковых исследованиях заняла транскраниальная допплерография (ТКДГ), определяющая скорость кровотока, циркуляторное сопротивление, реактивность сосудов головного мозга и функциональные возможности ко платерального кровообращения. Типичная картина допплеровского спекгра представлена на рис. 3.8.

Важным преимуществом допплерографии является возможность применения различных функциональных нагрузок, значительно увеличивающих диапностическую информативность метода и позволяющих дифференцировышно оценивать состояние миогенного, метабодического и неирогенного механи імов ауторегуляции мозгового кровообращения. Один из важнейших функциональных тестов - проба с пережатием сонной артерии на шее, Кратковременные сдавления сонных артерий (СА) исследователи нередко применяют в процессе ругинного допилеровского исследования при трудпостях идентификации доцируемых артерий. Проба с пережатиями СА наибо вее распространена в качестве способа функциональной оценки коллатеразъного кровообращения мозговых сосудов. При ее проведении обычно регистрирукут липеиную скорость кровотока (ЛСК) в сегменте М, средней мо повои артерии и пережимают общую сонную артерию на этой стороне. В одичие от ранее применявшегося теста Матаса с длительностью пережатип до 10 15 мин компрессия общей СА при допилеровском исследовании обычно не прододжается свыше 10 с. При этой пробе и пормальном функ-

Рыс. 3.9. Тест с пережатием общей сонной артерии при недостаточной функции. полнатерального кровообращения в це ребрадыных архериях. Снижение ЛСК до-17 % фоловой величины, отсутствует увечичение ЛСК во время пережатия. Время пережатия обозначено стредками



инопировании коллатерален артериального круга большого мозга скорость кропотока в СМА снижается до 50% от фоновой величины, причем в пропоссе пережатия отмечается постепенное отчетливое нарастание ЛСК. При ве посътрушом функционированни коллатералей на фове окклюзии социой эптерия паблюдается значительное снижение скорости коовотока в СМА и какон либо тенденции к нарастанию ЛСК в процессе пережатия

(рис. 3.9).

Le иг во время пережатия CA регистрировать скорость кровотока в сетменте А томолатеральной IIMA, то при нормальной функции передней сое инцительной артерии направление кровотока меняется на обратное, в го время как в контрадатеральной ПМА можно видеть заметное возрастание 10 к. При недоразвитии передней соединительной артерии пережатие ( А приволит к значительному снижению скорости кровотока в ИМА. Для опеньи функции задних соединительных артерий можно использовать внапотичный принцип — регистрацию ЛСК в основной артерии при пережатиях сонных артерии. Отсутствие возрастания ЛСК в основной артерии во премя пережатия СА указывает на недостаточность соответствующей задней соединительной артерии.

да изнечищее совершенствование допилеровских методов позволило иивы и провать как магистральные и церебральные сосуды (дуплексный мепол), так и окружающие их структуры с помощью цветового дуплексного

картирования (рис. 3.10).

Ультра вуковые методы можно доподнять данными традиционно примеплемои реоэнцефалографии для исследования изменения тонуса и кровенипо шения мозговых сосудов, а также реовазографии, характеризующей со-

стояние периферического кровообращения.

Пепромониторинг Многие нейрохирургические вмещательства имеют инсокии риск послеоперационных неврологических осложнений. Важное устовие профилактики таких осложнений динамическое наблюдение за состоящием больного с помощью физиологических методов (мониториш) Под пепромониторингом понимают непрерывное наблюдение за состояни ем структур первной системы для своевременного обнаружения опасных откловении от исходного уровня их функционирования



Рис. 3.10. Транскраниальное дуплексное сканирование сосудов виллизиева круга.

Задачи нейромониторинга: обеспечение своевременного получения информации об изменении физиологических параметров, идентификация структур нервной системы, травматизация которых может привести к тяжелым последствиям Цель мониторинга — обеспечить физиологическую дозволенность нейрохирургического вмещательства. Наблюдение за функциями мозга может быть прямым (нейрофизиологические методы) и косвенным (изме-

рение показателен функционирования других систем и органов). Первое можно назвать непромониторинг ом в узком смысле этого слова, а второе — в интроком. Непромониторинг в узком смысле можно осуществлять как с номонью электрофизиологических методов, напрямую отражающих изменения функции можа, так и путем оценки можового кровообращения, мето на има, внутричеренного давления и др., обеспечивающих деятельность мож и Песомпенно, что способы прямой оценки функции можа дают более чостоперную информацию о его состоянии. Эти методы безвредны и обычно пенны пинналивны

В определении объема непрохирургического вмещательства представлястот перспективным развитие методик интракраниальной электрической стиму оплив переорд нашах структур с целью их илентификации. Применение этах методов по востяет предотвратить повреждение данных образований а также домогает хирургу сориентироваться в интракраниальной гопотрафии. Чтего резко измененной при непрохирургической пагологии. Как правыто и пентификации каких либо структур мозга сопровождается послечующим мониториитом их функции.

В отделении 111 кроме ругивного мониторинта витальных функций (ТКТ нараметры сымания, артериального давления) необходим мониторин ВЧД и перфунцонного давления, содержания кислорода в яремной вечес аниамическая гранскраниальная допплерография. Это дает возможность патотелетического обоснования применяемой терапии. Однако метоны к припческого обстедования часто не позволяют своевременно оценить ее тепстиенность. Поэтому высокочувствительные методы неирофизиолочин актуальны, для динамического контроля за состоянием больного с ценью определения эффективности проводимой терапии и прогнозирования пехода вабо тевания.

Осповные модальности неиромониторинга: витальные функции; еенсорные функции, идентификация и мониторинг двигательных структур; лока планыя и мониторинг корковых структур; идентификация натологических очасов состояние неспецифических систем мозга.

При мониторинге витальных функции обычно регистрируют показатели серденно сосужиетой системы (артериальное давление, фонокар пограмма, ЭКТ, частога серденных сокращения, кар июинтерва юграмма, доказатели

тожне выой функции - частота дыхания, дыхательный объем, концептраиня СО на выдохе, газовый состав крови, завление в дыхательном контуре,

реограмма труднов клетки в условиях спонтациого дыхания).

1 развитием микропенрохирургической техники появилась опасность и во пированного повреждения структур зыкательного центра, которое вельот паливать мониторянгом темодинамических показателей или методом вывышных потенциалов. Это существенно увеличило актуальность метолики спольшимой вентиляции детких, позволяющей проводить мониторинг функции внешнего дыхания. В условиях спонтапного дыхания возникновение висънцого анно эможет указывать на поврежление ствола мозга. Мопиторині витальных функции сравнительно давно реализован в серииной и и притурс и по этому независим от остальных модальностей динамического Mab Honenust

В польшинстве клиник в целях непосредственного мониторинга состояини моги,, применяют методы регистрации коротколатентных ВП, дающих пиформацию о состоянии сенсорных систем. Обычно мониторируют сомапосткорные и акустические стволовые вызванные потенциалы. Длиннолаптильне ВП этих модальностей, а также зрительные ВП вследствие их чрезмерной чувствительности к воздействию анестетиков, минимальным финю си ическим изменениям и уровню бодретвования используют редко.

Мето і ССВИ широко применяют для оценки полушарной ишемии при операциях выключения артериальных ансвризм в условиях временного или нестоянного клинирования магистральных артерий головного можа, а также сти обенки общей церебральной ишемии в условиях глубокой управлясмой артериальной гипотензии. Этот метод при стимуляции срединного нерна а искратен для оценки ишемии в бассейне средней моэговой и внутрениси санион артерии. При стимуляции большеберцового нерва ССВП больще до глодит для оценки стецени ищемии в бассеине передней мозговой ари рин Это связано с особенностями кровоснабжения корковых проекционпых зон конечностей. Клинические данные также указывают, что существенное влияние на ВП оказывают синжение системного артериального давклиза, перфузионного давления мозга, локальные нарушения мозгового гровотока в сенсомогорной зоне, увеличение внутричеренного давления и типоксия. Действие указанных факторов приводит к уменьшению амплитул. пиков и удлинению их латентностей.

Применение ССВП для мониторинга состояния ствола мозга при операпиях на структурах задней черенной ямки также представляется информавлишым. Мезод позволяет выявить дисфункцию спинота іамокортикальных путси, по менее актуален при повреждениях в областях, прилегающих к ии рыми ным траклам. Мониторинг ССВП полезен и при вмещательствах на

При операциях микроваскулярной декомпрессии краниальных первов потеры слуха является серьезным осложнением. Контроль состояния слуха ного перва посредством регистрации АСВП при этих операциях значитель по спижает частоту возникновения послеоперационной глухоты.

Существенно отраничивающими применение коротколатентных ВП об шими факторами являются: электрические артефакты; возможность по у чения тожноотринательных результатов исследования из а узков докал возавиости севсорных провоздицих путей, ипертность метода вследение в траны времени на достаточное количество усреднении ответа,

Один из наиболее распространенных методов нейрофизнологического обеспечения при непрохирургических операциях — интракрапиальная и тентификация и мониторинг состояния двигательных нервов. В клиническую практику этот метод на примере лицевого нерва был внедрен более 20 ист пазад. Сегодия он применяется для мониторинга VI—XII черепных нервой при огерациях на задней черенной ямке и при краниоспинальных поражениях, VII нерва — при удалении неврином слухового нерва, в хирургии менянгиом области кавернозного синуса для идентификации III, IV и VI

периов, а также двигательных нервов и их ядер в дне IV желудочка

Интраоперационный мониторинг состояния двигательных нервов дополняет их идентификацию, поскольку дает возможность при появлении эффектов разгражения в ответ на хирургические манипуляции модифицировать таклику операции и тем самым уменьшить ее травматичность. Звуковое сопровождение записи сокращений лицевои мускулатуры позволяет хирургу самому опецивать отсутствие или наличие М ответов, распознавать мышечные реакции, обусловленные хирургическим воздействием. Такая обранняя свять является несомненным преимуществом данного метода по сравнению с другими электрофизиологическими методами. Идентификация в мониторани двигательных нервов могут быть осуществлены не только с помощью ЭМГ, но и посредством механомиографии

При операциях на заднеи черепнои ямке возпикает необходимость в репистрации движении глаз в связи с распространенностью оптомоторных путей патичем множества их связей со структурами ствола Монигоринг в сктроокулограммы (ЭОІ) имеет большое значение, так как послеоперационные парушения функции глазодвигательных нервов (при операциях на своле головного мозга) переносятся больными так же тяжело, как и парапит пшеного нерва При расположении опухоли в медиальных отделах средней черенной ямки, оральных отделах задней черенной ямки поражение газольшательных нервов (ПІ. IV, VI) практически неизбежно. Для их сохранения используют неиромониторинг либо по описанной выше методике илентификации черепных нервов с помощью электростимуляции и послетующего ЭМІ мониторянга, либо в виле более простой процедуры ЭОГ.

Для мониторирования состояния пирамидного гракта во время операции применяют гранскрапиальную магнитную или электрическую стимуляцию моторнов коры с регистрацией М-ответов вызванных моторных потенциа-

дав (ВМП).

Паряду с регистрацией ССВП мониторинг ВМП необходим при операших ит спинном мозге. Это связано с тем, что двигательная и сенсорная системы спинного мозга не только разделены топографически, но и имеют независимое кровоснабжение.

Важно отметить, что при идентификации и мониторинге состояния двивательных структур обязательным условием успешиости применения укашиных методик является отсутствие периферической миорелаксации паци-

euta.

Для мониторинга корковых функций традиционно применяют регистранию ЭЛ Панболее широко ЭЭГ используют в хирургии интракраниальных аневризм, от ерапиях на сонных артериях и операциях на сердце Существенными преимуществами ЭЭГ являются высокая чувствительность, позможность опенки состояния разных отделов коры большого мозга и оперативность в получении информации.

При операциях иб или дингательных лог коры важна их идентификация и пью тре тупреждения парезов и паразичен конечностев в послеонераци. опом периоде. Такую вдентификацию косвению можно получить при ы от и ССВИ непосредственно с коры. Это связано с тем, что ранние коркоми компоненты CCBD в ответ на раздражение срединного мерва тепериру вот а в темо пашей объести – в трубине центральной борозды и на поряд пости постиентральной извидины. Поэтому регистрация этого ответа непопоинжэроди оундоэнээ атьяовильног, атэрижомкоя тэы, гадом ко олдгэнгэг и, имо вону руки и коре и тем самым идентифицировать центра нагую борозэ. Пепосредственная идентификация двигательных зон может быть рел иг облид с помощью прямов электростимуляции коры и регистрации двига и банах ответов визуально или с помощью ЭМГ. Однако этот метод имеет отраничения сто нельзя использовать в условиях миорелаксации, он дол-+ си сопровождаться поверхностным наркозом и отсутствием инталянноп иых апестетиков.

При вмещательствах вблизи корковых речевых зон важна их идентифи вания которую осуществляют путем электростимулянии с предъявлением по патому пеиропеихологических тестов. Эта методика требует специальных учновии проведения операции с возможностью полного речевого контакта с больным во время исследования.

Особенно велико вначение неирофизиологических методов в диагности вт и хирургическом лечении эпиленсии. Запись электрической активности от чисс в биот от скальновых, кортикальных и субкортикальных этектротов это принципиально важно для точной идентификации эпилептических очатон.

Состояние неспецифических систем мозга нахолит значительное отраже име в корковой электрической активности. Это послужило основанием к выменению различных электрофизио югических методов для оценки уров об упистепня сознания, что может иметь существенное значение в условиях ношей апестелии. Описано использование с этой целью среднелатентных изущических вызванных потепциалов и численных параметров, получае чих посредством спектрального анализа ЭЭГ

Комплексное применение методов непромониторинга позволяет иденти фицировать различные структуры нервной системы, находящиеся в зоне упрургического вмециательства, своевременно обнаруживать существенные изменения функции мозга и предотвратить его повреждение во время оне ринина.

#### CRUCOK RUTEPATYPЫ

 фирева Т. И. Этектрическая активность мозга человека при поражении дизник. фатанах в инмбических структур. М. Наука, 2000—181 с. Техн. Б. М., Касаткина. Г. Ф., Самовлов М. И., Синадзе А. Г. Электромнография в ан

агностике нервно-мышечных заболевании — Таганрог, 1997.

Іти внижни В. В. Вызнанные потенциалы мозга в клинической практике. 1997 252 c

Трине в О. С. Этектро итпефалография четовека при черенио мозговой гравме. M · Hayka, 1988. - 200 c

Bencon 1.12. Канинусския электроэнцефалография с элементами эпилентологии. Таганрог, 1996.— 358 с.

Приклання компьютерные электроэнцефалография М. 2000 251 c.

*Кирон В. И.* Электро инцефалография. Ростов и. Д. 1998 240 с

Нен э Бизно и гляськие, выследования в клинике flot ред ГА Шекульева — М.

Тати а туковая доприеровская знагностика сосуднетых заболеваний/Под ред. Ю. М. Никизина А. И. Груханова М. ВИЛАР, 1998. 432 с.

## 3.5. Нейровизуализация

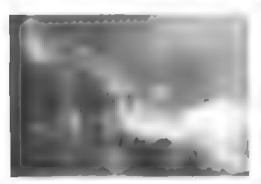
История развития неироренатенологии в целом огражает историю развитим мениванской науки. Мы видим постепенный переход от инвазивной. подчае опаст он эля больного диагностики на начальных этапах формироваизы непроось испологии к современным малоинказивным методам вызуаи ыны толовного и спинного мозга. Применяемые ранее пневмоэннефа томне топистернография в вентрикулография с воздухом ушди в прошлос и т регеняют винь исторический интерес. За последние десятилетия сущеспенно сократи юеь использование краниографии и спонлилографии.

Менее инвтияными стати церебральная ангиография и мислография за Свет поиметення малотоксичных волорастворимых испонных контрастных преняпратов и использования информов (дигитальной) обработки данных.

*Кранцография и спонди юграфия* — исянвазивные и достаточно простые мето по рештенотогического исследования черена и позвоночника, основ плиые на использовании понизирующего издучения. С появлением КТ и МРТ чтегога применения указанных методов ваметно снизидась. В го же премы их использование целесообразно в диагностике целого ряда заболева-

пті центральной нервной системы (ЦНС)

Кранью графия пенный метод диагностики обызвествленных образоваши, спример некоторых опухолен мозга краннофарингном, олигоденарог июм, реже меняниюм (рис. 3.11, 3.12). Паразитарные горажения мозга присопламов претидерков, рис. 3-13), изменения в костях свода и основания черены, в по ввоночнике при объемных образованиях по прежнему служыт чокызинием к использованию рентгенологического метода, так же как состоят из структур турецкого седта при аденомах гипофиза, гиперостозы гри меннингюмах, теструктивные пропессы в позвонках при метастазах и гервичных новообразованиях (рис. 3.14). В детском возрасте краниография являе ся одним из наиболее частых способов изучения динамики гидородефалии и состояния черепных швов.



Рентгенологические методы останутся первичными методами диагностики в широкой клинической практике при травматических повреждениях черепа и позвоночника, в ряде случасв лучше других методов выявляя костные повреждения, особенно

Рис. 3.11. Краниофарингиома. Турецкое седло увеличено в размерах, спинка его пыпрямлена, в полости селла круппыв пстрификат

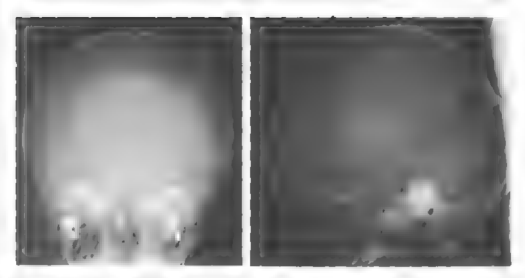


Рис. З 12. Одиголендрог пома девой добио-височной области. Усиден «рисунок из пластых изакления», растябут и зняет коронарный ной турелкое селью ис и мети и » В девой добио височной области — скоичение истрификатов различной плотиости и величины.

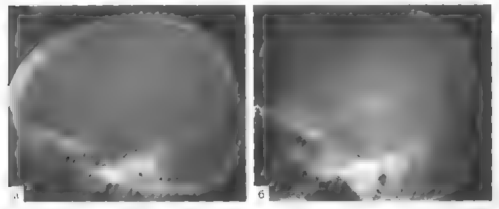


Рис. 3.13. Петрификаты в лобной и затылочной областях при токсоплазмозе (т), в сменной и височной областях при цистиперкозе (б)

плиенные передомы костен свода черена (рис. 3.15), компрессионные перетомы полюнков (рис. 3.16) и тр. В первичной же диагностике опухоленых образованый головного мозга краниография применяется все реже, уступая место КГ и МРТ.

Венирику юерифия с непонными рештеноконтрастными веществами инпацивным метод инагностики, заключающимся во введении контрастного вещества в полость боковых желучочков истем пунклип, как правило, од



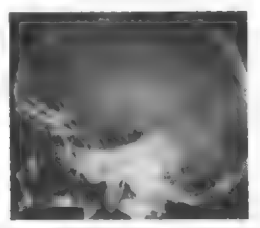
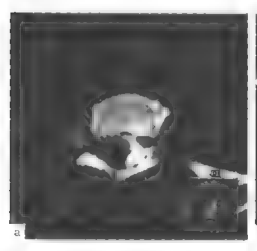
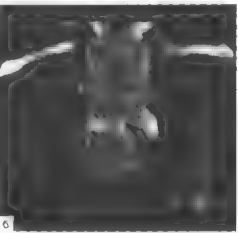


Рис. 3.14. Метастатическая опухоль левой половины тел  $Th_{x} = L_r$  Деструкция тел позвонков с фестоичатыми контурами, левые ножки и половины дужек позвонков не дифференцируются, справа ножки дужек истоичены (метка металлической скрепкой на уровне  $L_y$ ).

Рис. 3.15. Черенно-моэговая гравма. Множественные линейные переломы (проеветления) в заднелобно-теменной и височной областях





**Рис. 3.16.** Компрессионный перелом тела  $L_{\rm L}$ 

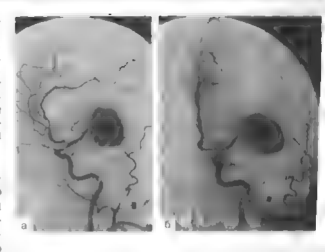
a-KT в экспальной проекции деформация тела отрыв и смещение частей дужек ползонка, 6- фронтальная реформация уточняет степень смещения

ного из передних рогов. В настоящее время используют только для определения проходимости межжелудочковых отверстии. П желудочка, водопровода мозга и IV желудочка при сложных врожденных пороках развития ликворных пространств мозга. Чаще применяют кистографию (ивеление кон-

Рис. 3.17. Каротидная ангнограмма. Гигантская мещотча ная аневризма средней мозновой артерии слева в боковой (а) и прямой (б) проекциях. В артериальную фазу ынотняется мещок сигантской аневризмы в области бифуркации средней мозгоной артерии, конечные ветви се не контрастируются

грастных веществ в полость интракраниально расположенной кисты для определения ее взаимосвязи с ликворными пространствами головного мозга).

выделено в отдельную специальность.



Перебральная ангиография — метод ренттенотогического исследована сосудистои системы головного мозга, характеризующияся обязытелык пункцией артерии (обычно бедренной) и ее последующей категерияние категерияние категерияние категерияние категерияние категерияние категерияние категерияние сучистый бассеин мозга, после чего выполняют внутриартериальное вней ние конграстного вещества с серийной съемкой черена в соответствующи проекции. Ангиографию используют в основном у больных с полозрени на артериальную (рис 3.17) или артериовенозную аневризмы сосудов товного мозга как метод дооперационной диагностики и последующего по стеоперационного контроля, а также для определения тромбоза или стеля магистральных сосудов мозга и шей. По-прежнему востребована переорай ная ангиография в установлении источников кровоснабжения и въшмос пошении с крупными артериями различных опухолей головного мола первую очередь расположенных базально (рис 3.18)

Ноявление КТ и МР-ангиографических методик заметно снизило часту использования ангиографии как диагностического метода, особения непроонкологических больных. Однако развитие интервециионных лідо однаку способов лечения заболевании головного и спинного мозга (пределего сосуднетой природы) свидетельствует о том, что этот метод ос цетот в арсенале непрорентичнологии и будет завоевывать все больше с пошников. Уже сейчас проходят научные съезды и конгрессы, посвящени полько проблемам интервенционной непрорентичнологии, а паправлет

Спинальная ангиография — разновилность антиография, ее примень им исследования сосудов, кровоснабжающих спянной мозг. Мето има проведения подобна перебральной ангнографии: катетеризируют осценую артерию по методу Сезьзингера с последующим введением кате тергерию (как прави ю, одиу из межреберных), в бассение которон предагластоя та или иная нагология. Селективная спинальная ангнографи осношной способ разнития сили могод, позвознющий выявлять как афферентные, так и эфферентные от пластыформация (рис. 3-19). Реже это метол используют для опрете и

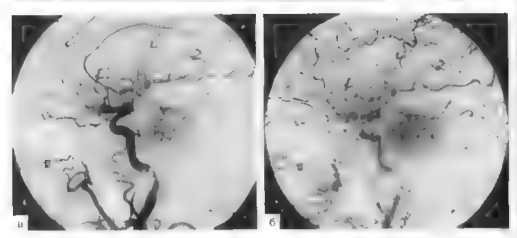


Рис. 3.18. Каротидная ангиограмма. Менингнома крыльев основной кости в ранщою (д) и по стиюю (б) догериальные фазы. Заполняется сосудистая сеть опухоли из мелких ветвей внутренней сонной артерии.

кровоснабжения некоторых видов опухолен позвоночника и спинного мозта, тпіример гемантиом и гемантиобластом. Он сложен є точки зрепия техпического выполнения, небезопасен и должен выполняться голько в спегдети мрованных клиниках. Катетеризация спинальных сосудов позволяет

не только выявлять сосудистую патологию, но и производить эмболизацию артериовенозных мальформации и крупных сосудов богато кровоснабжающихся опухолей.

Миелография — метод исследования ликворной системы спинного мозга. Осуществляется путем пункции субарахноидально, о пространства спинного мозга и введения в него водорастворимого контрастного вещества. Выделяют мислографию нисходящую, когла пункцию подоболочечных пространств выполняют на уровне большой затылочной пистерны (используется краине редко), и восходящую (пункцию осуществляют уровне поясничного отдела). Ранее метод широко применялся для диагностики заболеваний спинного мозга и позвоночника (опухолевые, сосудистые, воспалительные и дру-

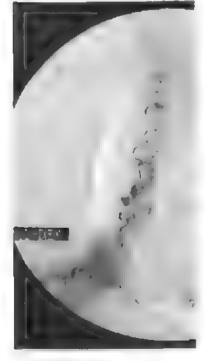
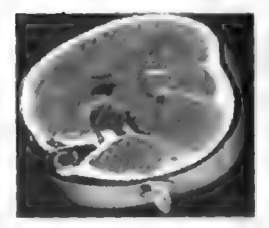


Рис. 3.19. Суперселективная ангиограмма межре берной артерии справа на уровне Тру, при артериовенозной мальформации грудного от једа повоночника. В позднюю артериальную фазу контрастируется артерновенозная мальформация с приводящим сосудом и отводящими извитыми ве-HAMR

Рис. 3.20. Грехмерная КТ реконструк мин. Кранцофарингнома хназмальной

гие поражения), но с появлением MPT ов практически вытесней из поиселнений практики. В настоянет премя используется в основном он определения уровня и степени 
свытения субарахнойдальных прострытен спинного мозга при грыжах 
мя жно нюночных дисков, в диагнотике воспалительных изменений в 
оболочках спинного мозга (арахнойшт), после оперании (когда трудно 
испинь воннос о проходимости суб-



примон в напах пространств при рециливе грыжи лиска или опухоли, по

с в операционном рубцово-спасчном процессе)

Реписновская компьютерная томография (КТ) основава на измерении и споления рентиеновского издучения тканями. В непрорентиенологии при поличения при исследовании структур головы и позвоночника покровных о шен костей черена и позвонков, вещества головного и спинного мола, на изочков мола и субарахноплальных пространетв. Впервые метол был

эпроопрован в Англия с 1968 по 1972 г. на аппарате «FMI-scanner».

В настрящее время КТ – один из наиболее запроко применяемых мето поплитуа изации натологических процессов в неироренттенологии. Основной физический принцип КТ сохранился, но изменичись вычислите наим ихинка и методы математической обработки полученных данных. С быстрогой получения КТ-изображений при высоком качестве и разрешающей способности до сих пор не может соперничать ни один метод визуализации таже сверхскоростное МР сканирование. Меньшая себестоимость (по граниению с МРТ), простога использования и указанные выше преимуже сил КТ ставят ее в ряд наиболее эффективных методов визуализации заболетыший головного мозга.

Вступие фирмы-производители выпускают спиральные компьютерные томографы (СКТ) Благодаря использованию новенших технологии с скользящие кольна» для питания вращающейся реитгеновской грубки при пепрерывном движении стола с пациентом, мошное программное обестряетие и быстролействующие компьютерные системы) на подобщых томо графых после шего поколения можно вилеть слои толициной до 0,1 мм и исего за песколько секунд моделировать объемные изображения толовы кроме того, с помощью К1-ангиографии получают качественные снимки сосудов головного мозга и шей.

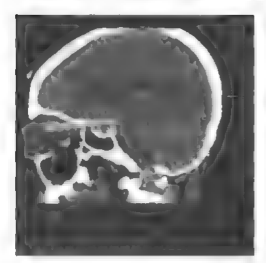
Клинические преимущества СКТ перед КТ:

сокращение времени сканирования, увезичение пропускной способности томографа;

высокая разрешающая способность (особенно пространственная), мунат большого анатомического пространства;

построение качественных и юских (2D) срезов в произвольной и юс

84



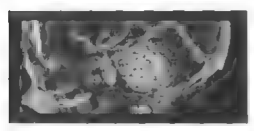


Рис. 3.22. Спиральная КТ-ангиограмма п режимс совмещения трехмерных объектов при менингиоме ската



Рис. 3.21. Сагиттальная реформация по ходу канала зрительного нерва из аксиальных КТ при проникающем ранении левой орбиты деревянным предметом (отломком ветки), стадия нагноения. Виден раневой канал из нагноившегося инородного тела в виде линейной плотной тени, идущей от глазного яблока до спинки турецкого седла

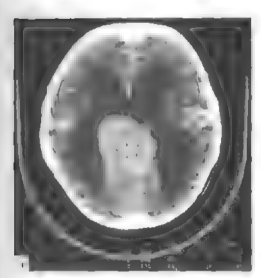
кости сечения, а также объемных (3D) моделей (рис. 3.20—3.22):

- -- цифровая обработка полученных данных на рабочей станции. позволяющая выделить иветом представляющие интерес анатомические структуры (сосуды, новообразования и др.), визуализировать их в любой проекции, включая виртуальные модели и эплоскопию;
- моделирование реконструктивных операций, например, при поражениях краниофациальной области;
- ангиографические исследования шей и головы (рис. 3.23);
- динамические КТ исследования тканевой перфузии при болюсном введении контрастного вещества

Последние две методики позволяют уже в первые часы после ишемического инсульта получить информацию о зонах поражения мозга.

КТ-перфузия. Со времени первых дискуссий о методах оценки мозговой перфузии с помощью КГ [Axel L., 1980] появилось множество работ, посвященных совершенствованию методик исследования тканевой

Рис. 3.23. КТ-ангиография при дуральной артериовенозной фистуле затылоч но-теменной области. Трехмерная реконструкция наружной поверхности черена с гипертрофированными артериями



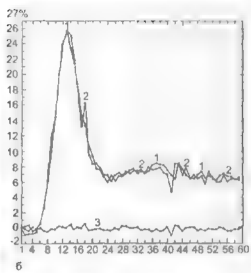


Рис 3.24. Перфузионное КТ изображение на уровне боковых желудочков — съвми измерения герфузии, б кривые прохождения болюса контрастного ветестна пер г выбранные участки (1, 2, 3).

перфунии на основе КТ. В итоге был разработан метод динамического скапирывания головного мозга при прохождении болюса контрастного вещест из в созданы специальные алгоритмы математической обработки динамичестих КТ чанных, позволяющие количественно оценивать различные параметры молового кровотока. Среди последних наиболее важные — локальпын объем мозгового кровотока, локальный мозговой кровоток, среднее премя прохождения болюса контрастного вещества по капиллярной системе милла

При перфузиовной КТ анализируют изменение концентрации контрасттого вешества при его прохождении по сосудистому руслу головного мозга 4 инглические КТ-изображения передают на рабочую станцию, где для ка \* вого этемента изображения вычисляют количественные значения темоди измических параметров и строят параметрические карты.

б)сновное показание к КТ-перфузии — диагностика нарушений мозговото кровообрашения. Одной из главных целей исследования является ра праниченые тканей, пораженных инфарктом (зоны необратимых изменении) от участков мозга, где еще возможно восстановление функции мозговых из ток (зона полутени — репишьта). От этого зависит выбор тактики лечесии больного. Клетки мозга вокруг уже сформировавшегося инфаркта, имеющие высокии риск последующего повреждения, характеризуются при К 1 перфульта спиженным кровотоком, порматыным или повышенным кроисыно шением и ускорением прохожления болюса контрастного вещества по капи глярному руслу. Критерии оценки перфулии в нагологических витракрания напых процессах (опухоль или тр.) нахолятся в стадии разработ кы. Первые результаты применения этого мето агля непроопкологии свиде

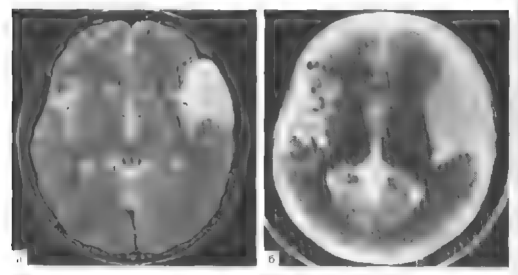


Рис. 3.25. Арахион да вная киста в ситьвиевой борозде мозга слева т. МРТ 1 режим о К1-аистернография сообщение кисты с субарахной дальлым про-

тель тьуют о его больших возможностях в диагностике новообразовании в може (рис. 3.24).

Магнивно-резонансная томография (MPT) вышла за рамки лабораторных исслетовании совсем недавно, в начале 1980 х годов, но развитие электроники вычистите выой техники, появление технологии получения однородных манитных полей к настоящему моменту поставили ее в один ряд с ме-

то юм реиттеповской компьютерной томографии.

В основе MPI — явление ядерного магнилного резонанса (ЯМР), детальное описание которого, предназначенное для врачеи-диагностов, можно банти во многих монографиях [Ринк И. А., 1995, Коновалов А. Н. и др., 1997, I definin R. R. et al., 1996]. Мы рассмотрим основные понятая и термино ютню.

В МРТ используют протоны ядер атомов водороза, содержащихся в мовску нау волы. Я гро-атома водорода состоит из одного протона. Протон об-

то от 1 по гожите вывым, мрятом и м товьм момейтом CHIHOM (OL JUL 101) Fig. 1 (a) of the spine in the spanial best, if the maximum is the special bloom in the spanial best of the spine in the spine is the spine in the s вин вогруг своей оси (подобно во рису). В обършых условиях слины протото инправлены беспоря кино, в постоянном манилиом по је орнеги шил отнично упорядочнивается — у части протонов отне оргентируются вдоль си-CODIA INCHINI METHITIBOTO HO IS (TAKHA GOLIGIE), A VOCALISHIA - B DE HIBO но тътном изправления. В результате вещество в магни, ном по је приобре то г некоторую суммарную намагниченность, направленную вко в по в Гром дого в манинительно в вращение протонов вызывлет доявление дово вине чаных сил, заставляющих спины протонов соверныть круговое дин- тоте односитељито си товых литин магнитного поля. Такое твижение на в выски прецессием. Частота постечней является определяющей везичиоон ття кажтого атома и называется частотой Лармора. Она пропорциоо става величи с поля (папряженноств магничного поля), например, для том с во торо ы в маглинном поле 1. Га она составляет 42.6 МГи и 63 Мил. и поле 1.5 Тл.

• предессией слязано резонансное поглонение агомами эпертии внеш по это этсктромативтного издучения, частога которого совиадает е зарморов этой Час отный дианазон этого издучения расположей в дианазоне радио по иг При воздевствии на вещество помещенное в постоянное малиитое по те радиочаетотным имичныем (РЧИ) происходит поглощение энереди пром атома во города. При этом изменяется как направление вращелия пощов так и суммарная намативченность вещества. После прекращения разволяться к своему нехо июму равиовесному состоянию, постепенно возвраща вогот к своему нехо июму равиовесному состоянию, переизлучая полученную это разволяться протонов регистрируется специальной приемной каталькой (аитейной), также помещенной внутрь магната.

Пропесс возвращения атома к исходному энергетическому состоянию изтълстея резаксацией. На ее длизельность влияез ряд параметров, святиных с физико-химическими своиствами вещества. Эти резаксационные параметры используют в качестве основных информационных характери стат при получении днагностических медицинских МР-изображении. Ремлагась измереныя перей гученного РЧИ подвергают компьютервой ображотье итогом которой являются изображения сечении исследуемого объек томографические среды с определенной интенсивностью МР-сигнала от как (ого элемента изображения. Интенсивность МР-сигнала в МРТ от ражает особенности строения вещества и зависит от протоною плотнюсти сечержания протонов водорода в веществе),  $I_{\tau}$ ,  $I_{z}$ , и  $I^*$ -времен резаксами из штия флюктуации магнитного поля в веществе, молекул парамат интирах комплексов, химического совига и др.

На везичите MP-сигнала влияет также авижение протонов, как хаотическое молекульрное (даффузионное), так и направленное (перенос слоком крови, ликворт). Зависимость интенсивности MP сигнала от тканеснели фичитту резаксационных параметров и движения протонов не только по имо пет инферерацировать на изображении натологические и здоровые къти, по и ялет возможность наблюдать огражение функциональной тея тельности отдельных структур головного мола.

Ткапревые характеристики и основном зависят от различии в Т. и Т. ретаксаннопных временах и меньше — от протопной и ютности. Ткапи, кого рые выгля из на MP и юбражении темными, обычно имеют малое содержание водорода, ллинное 1 - и короткое Г<sub>2</sub>-времена релаксации или находятся в движении в процессе сканирования. Примерами тканей с низким содержанием водорода и, следовательно, темных на MPT являются коргикальная кость свода и основания черена, кортикальный слой тел позвонков, воздух в придагочных пазухах или, например, в желудочках мозга при ппевмопефалии. Фиброзные и соединительнотканные структуры (ТМО, продольные связки позвоночника, наружные слои фиброзного кольца межнозвопочного диска и др.) также имеют гипоинтенсивный сигнал во всех режимах сканирования из за низкого содержания протонов водорода.

Как імпоинтенсивные визуализируются петрифицированные участки стромы некоторых опухолей или новообразования, характеризующиеся остеобластным компонентом роста. По этим же причинам МРТ нелостаточно пувствите вына в идентификации костной деструкции, которая сопровождает рост опухолей основания и костей свода черепа, а также патологических пропессов позвоночника. Некоторые плотные и магнитно-неоднородные вещества (ионы железа) из за выраженного укорочения Т, вызывают заметную потерю сигнала, что можно наблюдать в очате свежего кровоизлияния и областях, гле имеется отложение темосидерина (по периферии каверномы). Низкий сигнал как следствие движения — наблюдается в зонах быстрого и турбулентного кровотока в артериях и венах в норме и при патоло-

тин («flow void» эффект).

Высокий сигнал имеют неподвижные ткани с большим содержанием воторода, с коротким (1,) и двинвым (Т,) редаксационными параметрами, папример воспаленная слизистая оболочка при гаиморите. Идентичные проявления лают нахолящиеся в ткани парамагнитные вещества, такие как меттемоглобии в подострои тематоме и МР-конграстный препарат. Жировая ткань имеет относительно короткое Т,- и промежуточное Т, времена ре ыксании и выглядит на МРТ, как правило, яркои во всех режимах. Так, жировоя компонент в костном мозге позволяет хорошо визуализировать теяз позволков, а в эпидуральной жировой клетчатке лучше отграничивать сое пинительнотканные образования позвоночного канала. Некоторые зипы опуходен мо на (линомы, дермоиды) могут содержать в различной пропорпин жирные кислоты, что на Т<sub>1</sub>-взвешенных МР-гомограммах делает их бодее яркими по сращению с тканью мозга. Кроме того, существует ряд природиму нешеств, которые не встречаются в обычных условиях, а образуются при определенных патологических процессах. За счет различий в 1,- и 1,ре ыксанионных временах они способны изменять тканевую конграстность. К таким веществам относят холестерин. Его накопление в краниофарин тномах сопровождается выраженным повышением МР сигнала на Т<sub>1</sub>-взвещенных томограммах. Метанин, для которого характерны короткие значещия редъксационных времен, заметно влияет на яркость изображения тка ней, в которых он накапливается, например в некоторых типах меланом, де ная их в режиме Т ярче и в режиме Т, темнее белого вещества мозга.

В процессе проведения МРТ врач, выбирая тип импульсной последова тельности (серию радиочаетотных и градиентных импульсов) и программируя ее параметры, может получать МР-томограммы, зависимые (взвешенные) от разлых релаксационных параметров, при этом на одной томограмме ткань будет выглядеть светтой, а на другой та же ткань будет темной

В МРТ различают 3 основных гипа имп) исных последовательностей

(IIII) спиновое эхо (SL), инверсия — восстайов тение, градиентное эхо (GRL) Английские аббревиатуры названии указывают на тип ИП (SL, GRL) и специфику регистрации МР-сигнала (быстрая Fast, пилкоут о нас Low Angle, эхопланарияя — FPI), причем в томографах фирмы-изголовители часто используют свои названия.

В протоколе МРТ исследования залают параметры импульеной последовых выости и величивы, опредетяющие положение илоскости изображения (срем), размер исследуемой области (поле обзора, толшина срем, размерность матрицы изображения и количество повторов при измерениях). Ілиные параметры определяют качество изображения – пространственное

и тклиевое разрешение и длительность исследования.

Ппрокин набор ИП обеспечивает различный иш тканевой контрастно стилст МР изображении, что предоставляет большие, чем при КТ, возмож постился характеристики различных тканей ЦНС и является одним из преимуществ МРТ. Ниже приведены примеры клинического использования плиоолее часто применяемых в повседневной диагностике ИП и специали пированных МРТ-методик.

Спиновос эхо (SF) включает обязательное получение томограмм, в яе шенных по 1 и 15, так называемые Г<sub>1</sub>- и 15-режимы (рис. 3.26, а. 6). Такие режимы сканирования обязательны для всех МР-томографов независимо от попрыженности магнитного поля, на них основана МР диагностика пора

жений ЦНС.

«Зыстрое спиновое эхо» (Fast SF) — молифицированная последовате выость спиновое эхо Время получения Т<sub>2</sub> взвешенных МР-изображении современся до 2-3 мин (рис. 3.26, в). Уступает стандартной SF, по нараметру контраст - шум, однако включена во все протоколы МР-исследовании точовы и позвоночника и используется чаще, чем обычный Г<sub>2</sub>-режим.

Сверхбыегрое спиновое эхо (SSESE) — видоизмененная ИН Т<sub>2</sub>-в ве пісніные томограммы получают за очень короткое время (50 срезов зі 20 с) Используєтся для тяжелобольных, пациентов с клаустрофобией и летей Обълдаєт пизким отношением контраст — піхм, т. е. низким тканевым кон

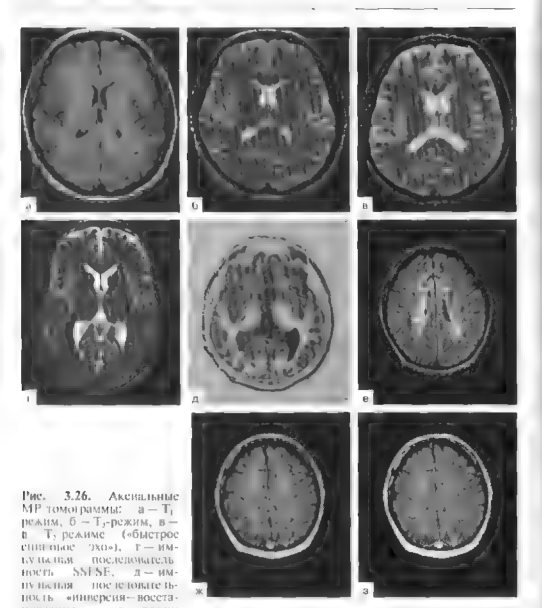
трастом (рис. 3.26, r).

Инверсия восстановление (IR) позволяет получить изображения с сильным (двоиным) взвещиванием отдельно по  $T_1$  по  $T_2$  и по  $T_1$  и  $T_2$  одновременно. Применяют для получения MP изображений с подавлением сигнала от волы, с подавлением MP-сигнала от жира — используют в основном

при МРТ области орбиты и основания череца (рис 3,26, д)

Быстрая инверсия — восстановление с подавлением сигнала от жидкости (ПДАГК). Изображения с подавлением МР-сигнала от свободной воды (тик порат в желудолковой системе, в субарахнондальных пространствах САП и пистернах основания мозга). Используют в диагностике патологи леских процессов, расположенных вблизи указанных анатомических образовании, для обнаружения демислинизирующих заболеваний и для дифреренциации отека мозга (рис. 3.26, е).

Спиновое эхо с переносом намагниченности (MTSE) Игот применения поданление MP-сигнала от мозгового вещества Используют в 1, режиме на фоне внугривенного контрастного усиления, что позволяет хорошо отраничить сосуды и очаги, слабо накаптивающие контрастное вещество, от молового вещества (в чилиностике опухолей, метасгатических поражений, при рассеянном склероле) и в MP антиографии (рис. 3.26, ж. з)



новление», — 6 — режим ПТАТК (наблюдение больного с рассеянным склерозом), ж — в Т -режиме на фоле конто стного устления (ИП — спиновое эхо) видны отдельные бляшки рассеянного сысрода, наклидицающие контрастное вещество, з — в Т,-режиме на фоне контрастного устления (ИП спиновое эхо с переносом намагниченности) количество контрастируемых бляшек РС стало больше по сравнению с обычным Т режимом

Градиентное эко (GRI, ITASH) и быстрое (F-Fast, I turbo) градиентное эко (TGRI, ITLASH) по воляют получать 1 - и 1 \* взвещенивые томограм мы всотносите имо короткое время (2—5 мин). Применяют в МР автиографии и в диагностике заболеваний позвоночника: дегенеративных изменении междоляюномных дисков, грыж дисков. Изображения от правотся инзкои тканевой контрастностью в режиме Т \*, что ограничивает использование этих ИП в оценке изменении вещества спинного мозга. В сталларгных МР-протоколах 1,\*-режим применяют для визуализации сужения просвета позвоночного канала, в основном на шейном уровне

Гразментное эхо с установившенся прецессией (FISP/GRASS и PSIT/SSET) используют в MP антиографии, для MP-мислографии и MP-нистернографии, особенно в 3D-режиме, и при тиквородинамических исследованиях.

Фазово конграстные ИП применяют для визуализации движущихся протопов (кровь, тиквор). Занимают 7—10 мин и более, позволяя оценить скорости движения протонов по разным направлениям. Используют в функтипональной МР-ликворографии (оценка проходимости ликворных путей, у тарио, о объема ликворогока и др.) и в фазово-конграстной МРА (визуаливщия движения крови и наличия тромбов).

Съерхбыстрая эхопланарная импульеная последовательность (ЕРІ) имеется в гомографах с высокой напряженностью магнитного лоля и высокими, быстро пережлючающимися граднентными магнитными полями. По-поляет получать МР-изображение менее чем ва 1 с. Используется для получ

чения томограмм в режиме Т,

Эхопланарная ИМ на основе градиентного эха (EPI GRE). Применяют из получения Г.\*-взвещенных изображении. Используют в перфузионных и функциональных динамических исследованиях. Получают последовательного по времени серию изображении одного или нескольких срезов голов пого мозга (до 200 изображении) в течение 2—3 мин.

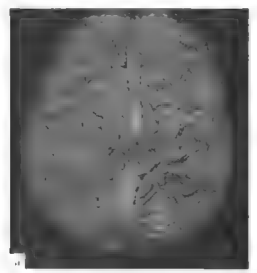
Динамическая ИП для определения уровня оксигенации крови (BOLD), в русской транскрипции: изменение оксигенации крови – изменение спі пата (ИОКИС). Применяки в функциональной МРТ для построения карт испрональной активности мозга функционально значимых участков коры.

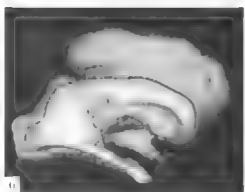
отвечающих за движение, речь, слух, зрение и др.

ИП для магнитно-резонансной спектроскопии (PROBE-P и PROBE-S) используют взвещивание по химическому сдвигу протонов в составе раз атиных макромолекул, содержащихся в одном (SV) или нескольких (MV) учас ках головного мозга. Служит для определения состава метаболитов в

псследуемой области мозга.

"Появление быстрых и сверхбыстрых ИП открыло перед МРТ новые ли иностические возможности, например картирование сечений головного моза по коэффициенту диффузии, локальному кровотоку или по скорости кровотока или тикворотока Эти более сложные МР-исследования гребуют тополнительной математической обработки полученного набора изображении В некоторых случаях (МР-антиография, МР-спектроскопия) адгоритм обработки иходит в программное обеспечение томографа, в других — карти рование требует дополнительного времени и проводится на рабочих стан инях, оборудованных монным компьютером со специальным программным обеспечением. Полобные МР-исследования не входят в число стан зартных циатностических исследовании; как правило, их проводят только в исследова, едьских центрах на высокопольных МРТ. Расемотрим примеры





#### Рис. 3.27. Трехмерные МР-модели.

а поверхность головного мозга, взаимоотношение коры мозга, венозной системы (вены, синусы) и опухоли, выходящей на поверхность центральных извилин справа; б - расширенная желудочковая система головного мозга с порэнцефалической кистой переднего рога бокового желулочка

использования указанных исследований в клинической практике.

3D-МРТ - воспроизведение (реконструкция) объема анатомической структуры с последующим вращением в произвольной плоскости (рис. 3.27, а), которое осуществляют программно из набора последовательных сечений головного мозга.

Для построения трехмерных моделей в клинической практике применяют специальные, порой довольно сложные алгоритмы реконструкции, позволяющие не только выбирать для построения ткани с определенной контрастностью (например, сосудистые структуры), но и производить с моделями виртуальные операции: поворачивать вокруг любой оси в пространстве, вырезать части, выделять цветом ткани различных структур, симметрично относительно выбранной оси отображать отдельные структуры и др. Наиболее часто используют следующие алгоритмы.

 Проектирование точек с максимальной интенсивностью (МІР) в МРТ. и в К.Г.для изображения сосудистой системы головного мозга

- Воспроизведение объема модели путем нанесения тенеи на ее поверхпость (скульптурный портрет SSD). Используют, во-первых, для построения 3D-моделей сосудов головного мозга, например в визуализаини артериальных аневризм. Во-вторых, с помощью виртуальной энлоскоппи можно «взглянуть» внутов побото подото органа и исследонать его внутренние контуры (визуализация мешотчатых аневризм, окк по прующих поражений магистральных артерий шей и головного мозга):
- Мпогоплоскостная реформация (MPR) позволяет по стандартным 2Dили 3D длиным строить изображения сечении толовного мозга в произвольно заданной плоскости среза, осуществлять селекцию точек по яркости. Используют в оценке докализации объемных образований Головного мозга (опухоли, кисты и др.).

 Интерактивныя трехмерныя реконструкция с воспрои же тепнем лиут ренней структуры объекта (IVR). По данным КТ или МРТ строит объемную модеть объекта, делают на ней вырелы с визуалилицией внут ренней структуры объекта, совмещают выделенную одним цветом модель сосудистой системы с моделью костной или опухолевой структу ры, выделенной другим цветом.

Имигация эндоскопического исследования внутренних поверхностей понах органов, в частности сосудов, с помощью грехмерного модезирования—виртуальная эндоскопия—стала новениям лостижением в реизтепотогии. Для ес реализации гребуется специальное программное обеспечение. Навигационные программы позволяют также «осмотреть» натологическую структуру как бы со стороны, уточнить ее взаимоотношения с соседними структурами. Такая информация имеет важное значение при планировании хирургических операций.

Особенно широко объемные модели применяют при исследовании лик ворных пространств, в МР-ангиографии, спиральной КТ и К1-ангио-

графии.

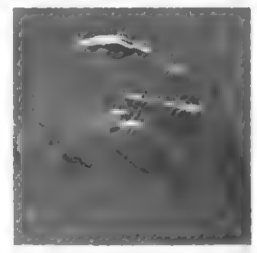
Магнитно-резонансная мислография и цистернография (МРМГ, МРЦІ) пеннвазивные методики, позволяющие получать высококонтрастные по отпошению к веществу мозга изображения ликворных пространств. Примстияются для изучения как строения ликворной системы, так и движения шквора в различных отделах центральной нервной системы. Используют ПО-МРТ и построение объемных моделей желудочковой системы (смрис. 3.27, 6)

Функциональная MP-ликворография с привязкой к сердечному никлу (ФМРЛГ) позволяет изучать пульсирующее движение быстрых потоков сининомозговой жидкости на основании мозга, в позвоночном канале, вовопроводе мозга, а также в ликворных пространствах спинного мозга Аля визуализации ликворогока используют фазово-контрастную МРТ и видео-МРТ режим (рис. 3.28). ФМРЛГ называют также метолом картирования сечении мозга по скорости ликворотока. На данном этапе развития клиниче

скои медицины, только применяя ФМРЛГ, можно количественно оценить гидродинамические параметры тикворной системы головного мозга.

Магнитно-резонансная ангиография (МРА) — метод визуализации сосудистых структур. В отличие от сипральной КТ, обычной и цифропой ангиографии и других радиологических методов МРА позволяет ии зуализировать кровеносные сосуцы без применения контрастного вепества. Различие в МР-сигналах от

Рис. 3.28. Факово-контрастная МРТ в сагнетальной проекции. Состояние ликпородинамики (ликворотока) по перед пеи цистерие моста и водопроводу мозга



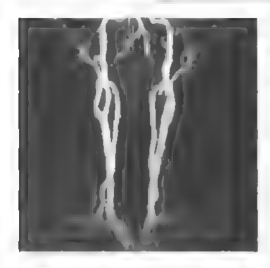


Рис. 3,29. МР-ангиография магистраль ных артерий шеи (2D TOF), фронтальная проскция.

крови в сосуде и окружающих его неподвижных тканей связано с движением крови. Выделяют времяпролетную (ТОF) ангиографию и фазово-контрастную (РС) ангиографию (рис. 3.29, 3.30).

Времяпролетная МРА используется для получения изображения как артериальных, так и венозных сосудов мозга и шеи. Любые патологические изменения сосудов мозга являются показанием для проведения МРА. В визуализации мелких артериальных сосудов интракраниальной

тока плании предпочтение отдают высокоразрешающей 3D ТОР-методике. Магистральные сосуты шей на всем их протяжении лучше отображаются с помощью 2D-TOF-метода.

1 гавное показание к использованию РС — необходимость дифференцировки громботических масе в полости аневризмы (или в области гематомы) от де функционирующей части. Внутривенное введение парамациитного контрастного препарата в ходе МРА применяют только для визуализации меттенного венозного кровотока при раздичных типах славлении венозной системы черена и мозга. Важным моментом является построение 2D-, 3D-моте тей венозных структур головного мозга (рис. 3.31, а, б).

Диффумионно-взвешенные изображения (ДВИ) и картирование сечений повиного мозга по коэффициенту диффузии требуют дополнительной математь ческой обработки. В результате каждого ДВИ исследования получают песколько серии изображении срезов с одинаковой локализацией в зависимости от направления примененного диффузионного градиента. В реальной опологической среде своботному чвижению протонов препятствуют естест вет нас барьеры клеточные мембраны, большие белковые молекулы, на которые с течением времени могут наталкиваться диффундирующие частицы. По ному в чоде ДВИ-исследования вычисляют величниу (АВС) так называемого измеряемого коэффициента диффузии (ИКД), когорый меньше диффунцопного коэффициента чистого вещества (папример, чистой воды при температуре тела). Полученные изображения обрабатывают на рабочеи станции,



Рис, 3.30. МР-ангиограмма в сагиттальной проекции интракраниальных магистрацьных артерии голонного мозга, артерии каротидных и вертебрально были лярной систем; частично прослеживается система синусов мозга в месте слия иня верхнего сагитального и понеречиых сипусов (confluent sinuum)

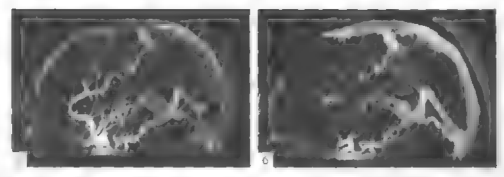


Рис. 3.31. МР антиография с контрастным усилением (3D TOF MIP) Больн в стр терновеколной мальформацией (в парасагиттальной области), получающей крово спложение в ветви правой дередней моловой артерии (а), и отгоком крови через пренажную вену в верхний сагиттальный синус (б).

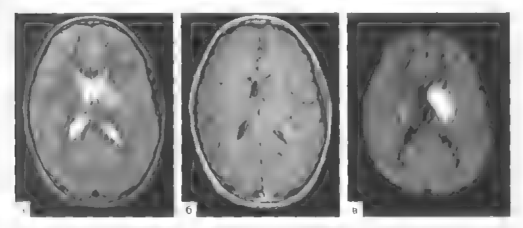
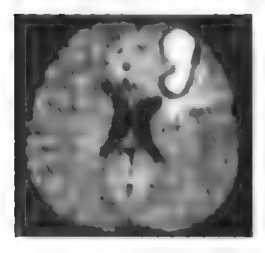


Рис. 3.32. Острое нарушение мозгового кровообращения по ишемическому пилу в систем, текон внутренней сонной артерии с порэжением подкорковой области с те по 1гото жа хвостатого ядра, стриатум, переднее безро внутренней кансуль езева) 1 дожим область поражения имеет яркии сигнал (а), в 1 режиме пораженный участи к стобо дагудлизируется – острын период инсульта (б), режим МР-дофрузов к ско земонстрирует объем поражения в первые часы инсульта (в)

т не по значениям MP-сигналов на ДВИ и Т.-МРТ поликсельно строят ИКД вырты, на которых диапазону значении ИКД соответствует шкала цвета

Ислользование ДВИ в клинической практике МР-томографии стало возможным только в последние 4—5 лет благодаря совершенствованию МР схиологии. Наиболее широко ДВИ применяют в диатностике ишемических повреждении головного мозга. Оказалось, что этот вид изображения является чуть ли не единственным, позволяющим определить очаг поврежденые ткани в сверхострои сталии (до 6-ч) изаемического инсульта мозга когда существует «терапевтическое окно» для восстановления пораженных плисмическим отеком тканей (рис. 3-32, д. 6, в)



Рмс. 3.33. Диффузионно-взвешенное MP-изображение головного мозга больного с абсцессом демонстрирует объемное образование в левой лобной доле с резко выраженным снижением диффузии (повышенный MP-сигнал) в центре абсцесса.

ДВИ удачно используют в диагностике опухолей различной степени злокачественности, неопухолевых поражений, для обнаружения и определения последствий травматических повреждений мозга (рис. 3.33), в диагностике нарушения умственного развития у детей, а также для прогнозирования эффективности лучевой и химиотерапии.

Перфузионная МРТ и перфузионные карты появились с возникновением быстрых и сверхбыетрых ИП, нозволяющих проводить динамические исстенования. МР-метолы определения мозговой перфузии принципиально от гачаются от метолов изучения венозного и артериального кровотока в МРА. Перфузионная МРТ рассматривает и количественно оценивает движение крови через каждый элемент объема органа или ткани на уровне

микроциркуляторного русла.

Перфузионная МРТ, как и перфузионная КТ, позволяет картировать объем мозгового кровотока (CBV), мозговой кровоток (CBF) и среднее время прохождения контрастного вещества (МТТ). Применяется в диагностике опухолевых и цереброваскулярных заболеваний, особенно в тех случаях, конще пребуются количественные данные (рис. 3.34). По чувствительности МР-перфузионное исследование уступает КТ-перфузионным, выполненным на спиральном скапере. КТ изображения оказались чувствительны в визуализации поврежденных тканей при ишемии, в меньшей степени — при опухолях головного мозга.

Функциональная МРТ (фМРТ) - картирование нейрональной активности мо на - по зволяет выявить области нейрональной активации головного мо на в ответ на действие различных раздражителей моторных, сенсорных, прите напых, речевых и др. До педавнего времени его проводили с помощью различных методов, в основном в позитронно-эмиссионной томогра-

фии (ПЭТ) и однофотонной эмиссионной томографии (ОФЭКТ).

Применение фМРТ основано на гом, что при увеличении нейрональной активности в участках мота, соответствующих действию раздражителя, повышается регионарный кровоток, увеличивается регионарный объем пиркулирующей крови, обогащенной кислородом. Этот гемодинамический ответ наблюдается в течение двух-трех секунд с момента предъявления фиию югической нагрузки. Повышение уровня оксигенации крови сопровожтечея увеличением солержания в ней оксигемоглобина, при этом изменяется МР сигнал в зоне интереса. Сопоставляются интенсивности сигналов,
ырегистрированных при физиологической нагрузке (активация) и в ее отсутствие (контроль). Во время исследования участки активации чередуются

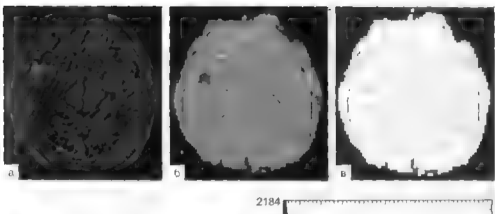
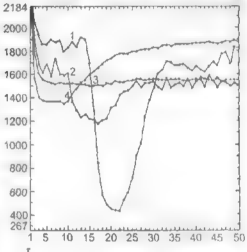


Рис. 3.34. Метастатическое поражение головного мозга

1—Т -режим с контрастным усилением (аксильная проекция). Стрелками показаны учас ки накопления контрастного вещества (в височной обдасти справа и в правой атычочной области парасагитально); б. в — перфумонные (тСВУ и МТТ) карты на том же уровне (аксиальная проекция) показывают увеличение перфуми в эоне опухоли; график МР-сигнала от вены (1), артерии (2), белого вещества (3) и опухоли (4) при прохождении болюса контрастного вещества по кловеньосной системе.



с контрольными. Такой способ предъявления раздражителя называют пара инмой. Участки статистически значимого повышения МР-сигнала, выявленные при математической обработке изображения, являются зонами пен рональной активности мозга, их окращивают в соответствии с цветовой шкалой для интенсивностей и получают карты неирональной активности. Да же выявленные функционально значимые зоны «накладывают» на МРТ изображение того же сечения головного мозга или на трехмерную молель новерхности мозга, что позволяет опенить взаимоотношение опухоли с функционально значимыми зонами мозга, например двигательными центрами коры. Картирование зон нейрональной активности мозга позволяет планировать хирургический нодход и исследовать патофизиологические процессы мозга (рис. 3.35). Метод перспективен для выявления очагов эни вельный

MP спектроскопия (MPC) позволяет неннызняно получить информацию о химическом состиве ткани мозга. Протонная Н MPC использует химический ствит изменение резонаненой частоты протонов, вхолящих в состав химических составлений, относите выю резонаненой частоты протона в мо-

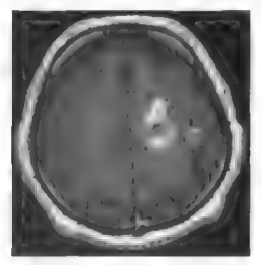


Рис. 3.35. Функциональная МРТ. Совмещенное изображение. Глиальная опухоль левой лобной доли (аксиальная проекция, Т<sub>1</sub>-режим) и участок активности в моторной зоне коры при движении правой кисти пациента.

лекуле воды. Каждое химическое соединение в живой ткани (метаболит) имеет характерное значение химического сдвига (рис. 3.36, а). Протонную МРС применяют в дифференциальной диагностике новообразований мозга (рис. 3.36, б), ишемического поражения мозговой ткани, при ЧМТ и демиелинизирующих заболеваниях ЦНС, в педиатрии, геронтологии, в изучении эпилепсии и др. <sup>1</sup>Н МРС перспективна при ди-

и постике большинства церебрососудистых и нейродегенеративных заболевынии, ВИЧ-нифекции, психических нарушений, эппефалопатии (печеночная, инфекционная, лекарственная и др.). Она повышает специфичность МРТ в диагностике продотженного роста опухоли, лучевого некроза, абсцессов. Перспективна мультивоксельная МРС, позволяющая за отит сеанс исследования получить спектрограммы большего объема мозголого вешества. При таком исследовании исключаются аппаратные погрешности томографа (проблемы настроики), можно оценить и сопоставить спектры отдельных участков зоны исследования.

Дальневниее развитие MPT связано с повышением быстродействия раню мектроппых систем, увеличением мощности переменного градиентного машитного поля и с совершенствованием компьютерных систем. Для получелия результатов картирования мозга, трехмерных моделей, анализа

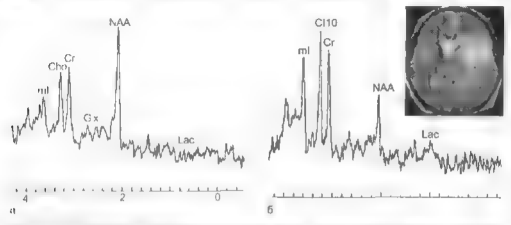


Рис. 3.36. Протошная MP спектрограмма участков непораженного безого вешества потовного мода (a) и участка авардастической астропитомы (o)

 пооражения необходимо использование монных компьютерных графических станции.

Пистрение повых информационных техно ютия, развитие компьютерных от в (Питернет) по во тяют считать, что в ближаниее время рептено ютия и реплет на беспленочную техно ютию архивирование и хранение лиан постических изображении в цифровом виде. Основные ее преимущества полнота информации, возможность специальной обработки (увеличение, изменение параметров окна, фильтрания шумов), компактность и разнообраще форм хранения (магнитные, оптические диски и др.), возможность этировать и пересылать изображения по компьютерной сети, а также провозны телеконференции и телеконсультации.

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

Астичника. - М.: Медицина, 1985. - 290 с.

Астонно 1 И., Коришенко В. И., Озерова В. И., Пронин И. И. Неирорентенология
126 кото подучеть — М. Антегор 2001 — 435 с.

туского позраста М. Антядор. 2001. 435 с. Коновы им. 4. И., Корименко В. И., Провин И. И., Магнитно-резонансная гомография в пеорохирур на М. Видар, 1997—447 с.

W. поинным резонавь в медицине, Под ред. П. А. Ринка. М., 1996 228 с.

1a / / Cerebral blood flow determination by rapid-sequence computed tomography//Radiology, 1980.— Vol. 137.— P. 679—686.

Libelman R. R., Zlatkin M B., Hesselink J. R. Climical Magnetic Resonance Imaging.— W B. Saunders Company, 1996.—2197 p.

## 3 6. Радионуклидная диагностика

Принцип радионуклидной лиагностики основан на регистрации и измер пои издучения радиофарманевтических препаратов (РФП), введенных в организм нациента, анынзе характера или линамики их распределения.

Разполук підные исследовання в непрохирургий подразделяются на раполук підную тамма топографию головного мозга; радиопуклидную всиприкуло пістернографию, однофотонную эмиссионную томографию; пози-

гронную эмиссионную томографию.

Радионук нидная гамма топография головного мозга. Методика исследованов вк новает оценку линейного мозгового кровотока и статическое по и под плонное исследование с целью выявления участков патологического наконления РФП В качестве РФП используют то те пертехнетат, который и норме не проходит через темато интефалический барьер и в ткани мозга испакан плается. В других тканях головы чате пертехнетат легко проника ст через сосудистую степку и вхолит в состав межклеточной жидкости и и стромы тканей. Максимальный уровень наконления РФП отмечается и спонных жетезах. Головной мозг и оболочки, покрывающие его, в порме претстанствот собой область с наименьщим наконлением радиофармаценти чаткого препарата. При исследовании больным внутривенно вводят. Чето претсупетат — 550 мБк на 70 кг массы теза больного в объеме не более 1 мл. Масын объем меченого соединения иск почает начительное «размывышие» претарата и обеспечивает его компактное перелвижение по сосудам. Сбор информации проволят в течение 1 мин в режиме 1 кадр в секунду Интерпретацию полученной информации начинают с оценки кровотока по пошоночным артериям. В норме кровь с радионуклидной меткой на 6—7 с регистрируется в эксгракраниальных отделах позвоночных артерий. На 7— 9 с РФП поступает в вертебробазилярную систему, а на 10—12 с—в бассей ны сретних и вадиих мозговых артерий. Начиная с 12-и секунды визуализируются вспозные сипусы. После впутривенного введения РФП на 15 с появляется и юбражение сосудов системы паружной сонной артерии, кровосятбжающих верхнюю часть передних отделов шей, лицо и тобно-височные отделы черена.

Следующий этап обследования включает полипозиционное исследование, проводимое (через I ч досле введения РФП) для диагностики забодевании мода и мозговых оболочек. Методика основывается на том, что в порме ""Те-пертехнетат не накапливается в ткани мозга. В то же время при ябодевании толовного мода опуходевой и неопухолевой природы РФП процикает через гемато энцефалический барьер и накапливается в патологи-

ческом очате.

Радионук шдная вентрику ющистернография. Радионук идные исследования, которые дают информацию о пиркуляции цереброспицальной жидкости полюдяют судить о положении и размерах желудочков мозга и базальных пистеры, о месте блокады ликворных пространств, о наличии ликвореи и проходимости плунтирующих систем. Методика включает люмбальную пункльно и введение 1 мл РФП активностью 200 мБк. Основа для РФП он ти вентриаминиентауксусная кислота (ДТПК), не адсорбирующимся тканью мо на В качестве радионуклидной метки используют " Іс. Исследования проводят через 1, 3 и 6 ч после эндолюмбального введения "тТе-ДПТК В порме при исследовании через 1 ч радиофармацевтический пренарат регистрируется в области поясшичного, грудного и шенного отделов субарахнойдального пространства спинного мозга, в области базальных пистери, в большой цистерие и начальных отделах боковых дистери. При исследовании через 3 ч после введения РФП он отмечается в шейном и бавальных отделах, большой цистерне, в области боковых дистерн и межнолупырной шели. При исследовании через 6 ч РФП через цистерны сильвие вои боро или и межподушарную щель постепенно поступает в субарахноиы напос пространство конвекситальной поверхности мозга. Но в желудочки мозга он в порме не переходит. На скорость перемещения препарата не в шяют ин скорость его введения, ни изменение положения головы и тудо-

Однофотонцая эмиссионная томография (ОФЭКТ). ОФЭКТ исследования провогат е то-тексаметил-пропилено-оксимом — неигральным липофигнаным комплексом, способным проникать через неповрежденный темато явлефалический барьер, накапливаться в головном моэге пропорционально мозговому кровотоку и сохранять стабильный урозень концентратии разполуклида в течение времени, достаточного для проведения исслетования РФП вводят внутривенно за 10 мин до начала исследования 500 мбк на 70 кг массы бозыного в объеме 3 мл. Сбор информации проволят на розационном эмиссионном гомографе в течение 30 мин Интерпретаруют информацию, соностаняяя аксиальные, фронгальные и сагитальные срезы В порме РФП симметрично накапчивается в сером венес ве то зовного мозга, в меньшей степети в безом венестве. Хорошо визуализируются

на пальны и коивекситальная кора, подкорковые ядра, темисферы мол- пред роковые желудочки представлены зоной с отсутствием наконтенны. 19041

В тонах, где регистрируется уменьшение накопления РФП, отмечается споженые уровня перфузии моловой ткани. ОФ ЭКТ позволяет опенивать

имективность лечения.

Позитронная эмиссионная томография (ПЭТ) Исследование базирует и на способе слежения за малыми концентрациями ультракороткожину. ину ра пронуклилов, которыми помечены физиологически значимые сопистин, участвующие в метаболических процессах. Метод основан на пособности ядер удытракороткоживущих радионуклидов излучать политр иль свободный пробег которых заканчивается стольновением с элек стопом и их аннигиляцией. Последняя сопровождается выделением двух що плоно южно направленных фотовов с энергией 511 КЭв (регистрируют с помощью системы детекторов и электрояно-вычислительного соми іскла). В результате получают изображение, позволяющее составить представление о накоплении в ткани тех или иных биологически актив ных веществ. В качестве РФП используют вещества, содержащие нестапольные позитрониспускающие радиопуклиды естественных элементов ('t 'N, 'O, 'F)

11.) Г. применением соответствующих РФП позволяет количественно природать уровень потребления глюкозы, кислорода, скорость синтеза остка, объем крови в мозге, фракцию извлечения кислорода, вейрорецен-

потные и неирогранемиттерные системы.

#### **СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ**

Hemion B. L., Tumeh S. B. Single photon emission computed tomography (SPECT). Ap-

plications and potential/; J. A. M. A. 1990, N. 263 P. 561 564
Photos At J. Postron Emission Lomography (PLT)//J. C. Mazziola, S. Cilman, ed. Clin. ic d Brain Imaging Principles and Application - Philadelphia F. A. Davis Company, 1992 P. 71-107

## 3.7. Ультразвуковое сканирование

Пе, могря на широкое использование в современной медицине, у върднижньое сканирование отраниченно востребовано в нейрохирургической првытике Это объясияется тем, что кости черена взрослого человска «непрозрачин» для ультразвуковых воли, что в значительной степени лимити руст позможности утыгразвуковой диагностики заболевании головпого MODIFIE

Ф ік пічески существуєт только три направления, где эффективно примеимот V3-скапирование толовного мозга. Первое — это эхоэнцефалография ( No' Н ) для экспресс-диагностики виутричеренных объемных образований (чаше всего в практике неирогравматологии). Второе - это интраоперационное использование удытразвука для повека глубоко расположенных опу-УЗ сканирование в детской непрохирургии YO TO I. KHEL DOUBLE

жо тисфалография. ПВведский ученый U. Leksell в 1956 г. при исследова. най то ющого мода обларужил и описал сисцифические отраженные си-

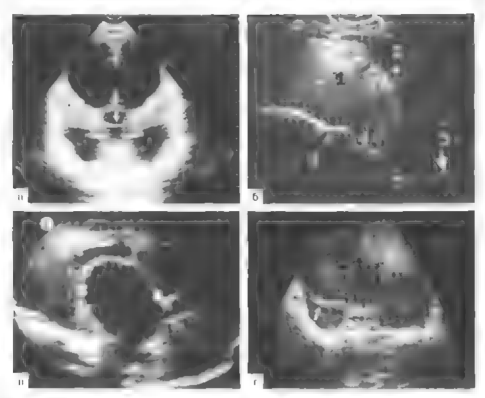


Рис. 3.37. УЗ-сканирование головного мозга.

т окклюзноство поствоставлительной инфомерация у ребенка 3 мес. Стреткой отмечено межплитеское с тепленость опухать хназмально селтярной области (сагиттальная плоскость); учето ух. иг. 2. ооковой же нудочек. 3. турецкое селто. 4. ножка мозга; 5 — зать точная выста плительных приоста III желу сожо (сагиттальная плоскость), висточками отмечены елегкрано этольность информация из токто. ИТ желу дочка т. массивное пери-интравентрику, у рифе крано этольность страва, перелини роз бокового желу точка справа компремировая массивной се матомом.

налы от срединных структур (М-эхо), которые явились диагностически наживим критерием объемных процессов в головном мозге. Эхоэнцефалограмма представляет собои кривую на осциялографе, где выделяют начальный ком цекс (сигнал ограженный от мягких гканей и костей сво за черепа на своей с ороне), промежуточный комплекс (эхосигналы от различных вистримозговых структур), М-эхо (сигнал от срединных структур головного мозга) и талее в обратной последовательности промежуточный комплекс и конечный комплекс (эхосигнал от костей свода черепа и мягких тканей то юны с противоноложной стороны). Смещение М-комплекса в сторону свитете пастауст о паличий внутричеренного объемного образования (тематомы, опухоли и др.)

Эхо'э) метод дешевый, простой, неизналивный и быстрый. Раньше оп широко использоватся в пенрогравматочогической и веврологической. прасике. Надежность его невысока, и при наличий таких современных съссти планностики, как К1 и MP1, от эхоэт можно отказаться

Поправоперационное 33-сканирование. После завершения згана трепана си можно проводить упыразвуковое сканирование головного мозга стери паным загиком через гвердую мозговую оболочку или непосредственно теря вешество мозга. В ходе операции можно вызуализировать практически побъе структурь, то ювного мозга, нашти глубоко расположенные опухощ, из на темаломы, измерить расстояние до них и выбрать наиболее улюбную праскторию доступа. УЗ сканирование позволяет проводить биопесию и отнанно различных объемных образований, кист и желудочков мозга под осносредственным визуальным контролем. Мвогие «малые» упрургические и пилу вянии с дренированием подостен под контролем непросонографии полнотся более эффективными по сравнению с «большими» травматичными операциями.

Мето г прост, дешев, не имеет противопоказаний. Его широко применя:

ил в современной нейрохирургии.

Непросопография в практике детской неирохирургии - олин из паибо тел важных и распространенных способов диатностики заболевании и по орежлении толовного мозга у детей младшего возраста. Это объясияется им что у младенцев имеются «звуковые окна» в полость черепа — большой родинчок и тонкие височные кости.

Мето г с высокои точностью позволяет исследовать головной мозг ребента ття исключения родовой гравмы, врожденных уродетв развития, гидроваты ини, опухолей и др. Являясь неинвазивной, неиросонография стата

скриплинговым методом у детских неврологов и неврохирургов.

Бинные УЗ сканирования головного мозга позволяют диагностировать практически все неирохирургические заболевания у детей: гидроцефалню, от ухоти, трахноидальные кисты, мальформации ЦНС, очати ушиба, крово из плишля и тематомы, сосуднетые мальформации (рис. 3 37).

Особое место в неиросонографии запимает диагностика апомалий развити то толовного мозга, которые можно выявить не голько после рождения реченка, но еще в период его внугриугробного развития при ультразвуковом обследовании беременной женщины.

Напоолее часто встречаются следующие аномалии развития ЦНС, атенетов или типоплазия червя мозжечка, голопрозонцефалия, гидроан энцефатия, мозговые и спиньомозговые грыжи.

## 3.8. Лабораторная диагностика

Табораторная диагностика в нейрохирургической клинике в комплексе футими методами объективного обследования больных должна солетст повать установлению диагноза, проведению лифференциальной диагностаки, определению степени тяжести повреждения и прогноза заболевшия Методы дабораторной диагностики позвотяют осуществлять контроль за вфективностью проводимого лечения, своевременно диагностировать осложнения

В забораторной цианцостике нейрохирургических заболеваний особую роль играют исследования цереброспинальной жидкости. Ликвородиатно

стика традиционно включает ряд иселедований, основными из которых яв-BUOTEST

- макроскопическое (определение цвета, прозрачности, патологических примесей);
- микроскопическое (определение форменных элементов -- цитоза, клеток опухоли, паразитов);
- биохимические;
- серологические.

Ниже приведены основные показатели состава цереброспинальной жид кости.

#### Нормальное количество клеток в ЦСЖ при люмбальной пункции

Взрослые	0-0,005 · 10 <sup>9</sup> /л
Дети до 3 мес	0,020,023 - 109/л
Дети до 12 мес	0,0140,015 · 10 <sup>9</sup> /π
Дети до 10 лет	0,0040,005 - 109/л

При стандартных исследованиях цитоза ликвора в камере Фукса—Розены в или в камере Горяева число клеток подсчитывают в 1 мкл. Для пересчета в единицы СИ (число клеток в литре) полученное значение умножают на 106

#### Плеоцитоз при различных заболеваниях ЦНС

Заболевание	Количество клеток в ЦСЖ
Рассеянный склероз	0,003—0,05 • 104/л
Опухоли ЦНС	$0.01 - 0.06 \cdot 10^{9}/\pi$
Ишемический инсульт	$0.01-0.20 \cdot 10^9/n$
Энцефалиты	$0.03 - 0.30 \cdot 10^9 / \pi$
Серозный менингит	$0.10-0.30 \cdot 10^{9}/\pi$
Туберкулезный менингит	$0,10-0,50\cdot 10^9/\pi$
Абсцесс мозга	1.0-2.0 · 10°/л
Гнойный менингит	$2.0-5.0 \cdot 10^9/n$

## Нормальные величины концентрации белка в ЦСЖ

При люмбальной пункции	0,22-0,33 г/л
При вентрикулярной пункции	0,12-0,20 г/л
При цистернальной пункции	0,10—0,22 г/л
У новорожденных	0,60-0,90 г/л

## Концентрация общего белка в ЦСЖ при люмбальной пункции

3 ююлевине	Краниле встичним г/л	Среднее значение т/л
Эпилепсия	0,07-2,00	0.31
Рассеянный склероз	0,13-1,33	0,43
Громбоз мозговых сосутов	0,17 2,67	0,46
Абсцесс мозга	0,16-2,88	0,69
Гранма мозга	0,10-18,20	1,00
Опухоли головного мозга	0,15-19,20	1,15

3, оо исын ис	Краште всогноп т, т	Срешествоговств
too hay te stilled Mellindigti	0,25 11,40	2,00
Гемоэравический висулы	0.19 21.00	2,70
Гиойный менингит	0.21-22.00	4,18
Опууо на спиняного мозга	0.40 36.00	4,25

### Уровень глюкозы в ЦСЖ в норме и при некоторых заболеваниях ЦНС, ммоль/л

Порма	2,8-3,9
Ивгемический инсульт	$4,70 \pm 1,90$
Динамические нарушения мозгового кровообращения	$4.05 \pm 0.81$
Крозом аниние в мол с прорыном в тикворные аространства	3.71 + 1.20
Рассеянный склероз	$3,43 \pm 0,39$
Арахноидиты	$3.19 \pm 0.48$
Субарахнондальные кровоизлияния	$3.11 \pm 0.66$
Опухоли доброкачественные	$3.08 \pm 0.46$
Опухоли злокачественные	$1.91 \pm 0.66$
Серозные менянгиты	$2.94 \pm 0.44$
Туберкулезный менингит	$2,51 \pm 0.36$
I пойный менингит	$1.38 \pm 0.58$

В ликвородиатностике выделяют следующие синдромы.

1 Синфом белково клеточной диссоциации повышение коннентрации ветка в ЦСЖ при незначительном увеличении количества клеток В боть инистве случаев определяется ксантохромия. Колючлиые реакции леноголина. При электрофорезе ликвора выявляется уменьшение концентрации преальбуминов и тамма-т нобутинов на фоне увеличения остальных белко вых фракции Данный синдром чаще всего встречается при объемных про нессах спинальной и внутричеренной локализации, реже при неиросифи и се, менингитах, полирацикулоневрите Гинена—Барре, энцефалитах, сосути стых и дегенеративных заболеваниях.

2 Синдром клеточно-безковой диссоциации — плеоцитоз с незначитель ным увеличением концентрации белка в ЦСЖ. Наблюдается при быстро преходящих воспалительных процессах (вирусный менингит, полномиелит,

небактериальный менингит и др.).

3 Синдром Nonne Froin — ксантохромия, высокая концентрация белка и ПСЖ и спонтанная коагуляция ликвора. Отмечаются коллоидные реакции правого типа На электрофореграмме — уменьшение концентрации претти буминов вилоть до полного исчезновения, увеличение глобулиновой фракции. При иммуно электрофорезе повышение уровня фибрипотена, из-макротлобулина, таптоглобина, типопротейлов. Синдром Nonne I той отмечается при полной или неполной блокаде ликвороциркуляции вслезствие опухолей спинного мозга, абспессов, арахнойдигов и костных ком прессий.

4 Синдром колтонило-безковой диссоциации — нормальная концептрация безка в ЦСЖ и пормальная коллоичная кривая. Электрофоретически обнаруживается изо пированное повышение уровия у-т тобузинов, в основном за счез ТgC. Коллоилно безковая лиссопиация наблюзается при неиросифи.

лисе, рассени ом склерове, прогрессирующем гиперкинетическом панэнце-

филиге.

Гранссудативным инворный синдром — нарушение проницаемости гемато ин сфатического барьера, всдедствие чего возникает значительный п теонитов с эригроцитами, эригрофагами и сидерофагами (многоядерными ктетками) как проявление неспецифического тептоменингеального раздражения. Уне инчение концентрации общего белка в ЦСЖ. На этектрофореграмме часто выявляются белки, нехарактерные для нормального зиквора. Донный синдром, как правило, наблюдается в начальной фазе острых восна ине выых заболевании ЦНС, опухолен, сосудистой патологии.

6 Иммулореактивный тикнорный синдром - уве тичение солержания тимфони ов и плазматических клегок на фоне пормального или слегка повыительного щи оза Отмечается повышение концентрации белка в ЦСЖ. На тектрофореграмме - увеличение содержания глобулинов, главным образом ы сче у глобулиновой фракции. Особенно важным является увеличение ко ичества иммуног юбудинов. В зависимости от характера изменении иммупоглобудинов и вида цитограммы данный синдром разделяют на острыи (с нимфоглеоцитовом и начальным увеличением иммуноглобудинов); под острын (с тимфонтатической клеточной картиной и последующим увеписинем концентрации IgM и IgG); хронический (с димфонлеоцитозом и уве интенвем соцержания fgG при исчезновении IgM и нормальной конценграции IgA), персистирующий (с нормальной концентрацией общего белка в ПСА, повышением концентрации IgG и уветичением количества плазматических клеток).

Исследование ЦСЖ позволяет получить объективную информацию о состоящий больного, но необходимо помнить, что не все указанные исследования выполняются у каждого пациента, их объем зависит от предполагаемого тлагнова и задач, определяемых врачом в общем плане клинического обеледования и лечения больного.

Изменения в гематологических показателях у нейрохирургических больных посят песнецифический характер. Однако у этой кателории больных применяют большое количество фармакологических препаратов, которые могут выпадъ изменения количества клеточных элементов крови (иммунньві дірдну гоцигоз, иммунная темо інтическая анемия, иммунная тромбопотопедия, деикопитоз на начальных этапах применения глюкокортикостерондов, напідизопения при химнотерапии).

И менение биохамических параметров крови непрохирургических больных также посит неспецифический характер. Исключение составляют элекгролитные нарушения и изменение осмолярности крови, часто наблюдаюпшеся три гатологии хиззмально ее глярной области (несахарный диабел) и поустовленные гормональными сдвигами (например, синдром Кушинга). )ти парушения могут развиваться внезапно и остро при травме мозга или постепенно при наличии опухолевого процесса. Увеличение концентрации полов патрия, а также осмоляльности крови приводит к внеклеточной и штутрик всточной дета гратации, типотонии и шоку и сопровождается разпичития невротогическими симптомами - от спутанности сознания, псикомоторного возбуждения до судорог и комы

Протоко г первичного обследования неврохирургических больных должен включать опредстение в сыворотке крови содержания электролитов согран капи, утор) г воко ва, общего безка, а въбумина за также знази об характератующих состояние нечени (облан бизирующь АП АСТ, ВУ піс ненам фосфатаза), почек (креатинні, мочевина) и свертывающей в сміз крови (прогромбиновни истеке, АЧТВ фибриносец). У больнах с по пік нівми мозгового кровообрањення по ингемическому типу не іссообрато опенавать уровень инпалиого обмена (общан хочестерии, тригинеря та пинопротей на высокой и низкой и потноста, ин текс атерогенности). При пазвени и анамнезе сахарного диабета или при концентрации і покона в грови (патошак) выше 7,0 ммо талі показано чово инте выос определение товня і шкированного темоглобина (НБАІс), позволяющее судить об уров не компенсации заболевания.

Почторное биохимическое иселедование крови у больных, находящихся в испрохирургическом стационаре, обычно проводят 1 раз в 7 10 днец.

Гажесть соматического состояния напиентов, нахолящихся в отделении реплимании и интенсивной терапии, ликтует необходимость моняторинга реза опохимических показателей крови. Спектр зназимых апализов определеного особенностями существующей натологии, например

тительная ИВЛ или наличие ишемических повреждении требуют контроля кислотно-основного состояния и свертывающей системы

крови, а также содержания натрия, калия и лактата;

при развитии инфектионных осложнении (изпример, ИВЛ-ассопи прованной пневмонии) наряду с проведением общего анализа крови оправлано определение уровня С-реактивного белка, позволяющее осуществлять раннюю цанностику процесса и контролировать эффективность антибактериальной терапии;

при массивной кровопотере и/или гемодилюции необходимо контропірожіть уровень гемоглобина, тематокрит, содержание белков кроніг,

лараметры свертывающей системы, уровень мочевины,

наличие и выраженность эплогенной интоксикации характеризуются исикопитарным индексом интоксикации (ЛИИ) и содержанием и кро ви молекул средней молекулярной массы (средних молекул, СМ). О солическом и асептическом характере процесса позволяет судить ко иффициент распределения — отношение оптической плотности без белкового экстракта плазмы при 280 и 254 нм.

Применение массивной инфузионной терапии в реанимационных ответельтах, в том числе в неирореанимации, может приводить к развилию колтуплатических состояний вилоть до ДВС-синдрома. Поэтому у нациентов пруппы риска актуальным представляется мониторинг количества промбо литов, а также расширенное исследование состояния свертывающей системы крови, включающее определение протромбинового индекса, промбино вого премени, АЧТВ, антитромбина ПІ, фибриногена, продуктов дегра ы ини фибрина и Д-димеров.

Активное использование широкого спектра лекарственных, в том числе и химпотерапевтических, пренаратов создает дополнительную нагрузку на исчень и почки и может приводить к изменению ГТА и активности гранс амина, а также к увеличению концентрации креатинина и мочевины

Перечистельный выше епектр лабораторных показателей явльется миниматыло необходимым для неирохирургических больных и при наличил у них сопутствующей патологии может быть существенно расцирен

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

В абиа этектролинный и кистотно основной балане. Краткое руководство. СПб Невекий Лиалект: М.: БИНОМ, 1999.

А иническое руково и гво по черепно мозговои гравме/Под ред. А. Н. Коновалова, 1 b Тихтермала, A A. По лиола М Антилор, 1998 Т.1 С 457-464.

Метиции каза варо загорная дистностика. Программы и алгоритмы. Справочник/Под рез А. И. Карпиленко - СПб. Ивтермедика, 2001.

Межация кие забораторные технологии и диагностика, Справочник/Под ред. А.И.

Карпищенко.— СПб.: Интермедика, 2002 Списат Laboratory Diagnostics Use and assessment of Clinical Laboratory Results/Ed. L. Thomas Frankfart, Mijn TH-Books Verlagsgessellschaft GMBH, 2000

# Глава 4 НЕЙРОХИРУРГИЧЕСКАЯ ТЕХНИКА

## 4 1. Краниотомия. Общие принципы

Фиксация головы. Для большинства непрохирургических вмещалельств псобхолимо стабильное и фиксированное положение толовы. Го обеспечивает пристособление тля жесткой фиксации, широко используемым вари псом которого является скоба Mayfield. Кеез (рис. 4.1), фиксирующияся к головному концу операционного стола. Применение жесткой фиксации за стугрургу ряз пренмуществ, побос удобное для хирурга положение реграктор голносительно головы; снижение до минимума риска дислокации за потрахеальной грубки (за счет стабильного положения головы); полное ас пользование всех возможностен неирохирургического операционного стола

Фиксивию скобы к черену следует осуществлять за объясти где петмынии (рис. 4.2). Скобу сначала фиксируют на черене больного и линиь по скетного прикрепляют к операционному столу. Месла пре июдан темого по тожетыя шинов обрабатывают антисентиком и проволят местную анестечню (по.2 м г анестетика в каж тую из трех точек). Сила фиксации скобы в черен тольна соответствовать давлению 60 фунтову цюим? — 4 кт/см. (3 деления на указателе скобы). Этого достаточно для надежной фиксации ы изружную и пастанку костей свода черена у взрослого пациента и безопасно и отношении продавливания внутренней пластинки и повреждения потра краты и выых структур. Жесткая фиксация невозможна у летей до. 12 месля с открытыми в нами и родничками. У детей 1—5 лет жесткую фиксацию с телует исиользовать с повышенной осторожностью, так же как у та плентов с длигельно существующей гидроцефалиен.

Посъе фиксации скобы за кости свода черена необходимо смоде пропать положение головы нациента в соответствии с планом операции и прикренить скобу к операционному столу.

Положение больного на столе на стине, на стине е валиком пол инсила

г озлиным плечом, на боку; полусиля: силя (рис. 43), на животе.

В положении на спине осуществляки большинство доступов. Положение
на боку бывает необходимо у пациеннов с короткой, малоподвижной шеей.
При использовании этого положения
пеобходимо подложить валик под
грудную клетку (чуть ниже подмышечнов выплины, на уровне нижнего края
оо спюн грудной мышцы) во избежанае сдавления нервно-сосудистых
структур в подмышечной впадине.

Положение полусидя удобно для

Рис. 4.1. Скоба Mayfield—Кесs для жесткой фиксации головы пациента



Рис. 4.2. Зона наложения скобы Mayfield— Кееs (оранжевый цвет).

доступов через околовертексную часть черена. Потенциальные осложнения при положении сидя.

Сидя больной может быть оперирован на всех отделах ЗЧЯ и шейном отделе позвоночника (задние доступы). Серьезные осложнения связаны с риском развития воздушной эмболии.

Положение на животе служит альтернативой положению сидя для срединных доступов к ЗЧЯ, шейному отделу позвоночника. Это положение является стандартным для подавляющего большинства спинальных операций.

Пезавленмо от положения больного на столе необходимо тщательно прокладывать мялками подущечками места возможных пролежней, новерхнос пого расположения крупных нервов. Нало следить, ттобы тело больното не кастнось мета гнических частей стота и оборудования (это может грочить оольному электрогравмой) и помнить о физиологичных положениях конечностей (чтобы избежать развития послеоперационного плексита или испропатии). Все перечисленное выше особенно актуально в неирохируртии, тте операции часто бывают длительными

Выбор положения больного на столе диктуется как особенностями пла и пруемого упрургического вмешательства, так и необходимостью создания опшмальных условии для церебральной гемодинамики, вентиляции детких

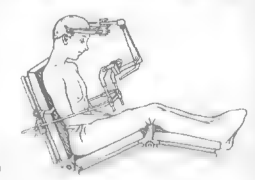
и других физиологических функций.

Антибиотикопрофилактика при плановых операциях В мировом практике доминарует точка прения о нецелесообразности профилактического применения автибиотаков при «чистых» пеирохирургических операциях. Условно кого выполнованными считаются операции, проходящие через ротоносотноску и перапазальные пазухи. В таких случаях рекомендуется целенаправ-

тенная профилактика за 24—48 ч до пачала операции в соответствии с результатами посевов из полостей.

Обработка операционного поля в нейрохирургии отличается от общеупрургических стандартов лишь натичием большого количества волос в

Рис. 4.3. Положение на операционном столе ситы



Вертеке напивасиим точки свояв черена

• Сель при пре иго загаемых разрезов. В связи с этим наиболее распространентой этемется следующая схема. Накануне операции бользов принимает гол и мост голобу специальным шамичнем с антисситиком (папример, Hr 13 cmb). На операционном столе (в наркозе) область предполагаемого разрезгоре зараживают большим количеством антисептика и выбривног, по с чито сще 3 раза обрабатывают одним из стандартных антисептиков. По с читировки поля на область разреза наклеивают прозрачную изолирую шую пленку.

Разрескожи и методики «кожного гемостаза». Наиболее типичные вариоти кожных разрезов, применяемых в неирохирургия, - линеаный (с. варизнией «вознистый») и дугообразный. Основные принципы планирования розреза— по его соответствие области краниотомии и сохранение магист разланых сосудов скалына (поверхностная височная и затылочная артерии) Е ожа гозовы богато кровоснабжена, что объясняет важность обеспеченая обфективного темостаза в начале неирохирурги зеской операции. В момент розреза мянких тканей кожнови темостаз осуществляют «пальневым прижати и Чтобы вся рана была под контролем, длина разреза не дозжна превышьть пирины четырех пальцев. Последние должны лежать перпенлику торы в всями четырьмя называми, а не одним самым близким к ране (к и при г празгольном прижатии). Разрезая кожу, всегда следует прорезать апо неврот. Это дает возможность развести края и свободно манину провать и рине.

Существуют три основные методики кожного гемостаза: наложение кропоостанавлинающих зажимов, использование специальных кожных клинсов (Ми те). Raney, Aesculap); термокоагуляция (биполярная, монополярная).

Все они имеют достоинства и недостатки.

■ Зажимы Преимущества являются частью стандартного нейрохирурги ческого набора, леско и быстро накладываются, не едавливают ини чермие и дерму, лешевы в связи с возможностью многократного не пользования. Нелостатки гравмируют подкожную жировую к тегча ку и лионевроз (особенно при неправильном наложении), мещают мани пуляциям вокруг раны; не всегда обеспечивают абсолютный темостат с краев раны.

Кождые клипсы. Преимущества некоторые модели накладывать легче и оыстрее, чем зажимы: обеспечивают абсолютный гемостаз краев рышы, не климают дополнительного места вокруг раны и не мешают манипульциям с кожно-апочевротическим лоскутом; не травмируют почкожную жировую клегчатку и апоневроз. Недостатки: едавливают опытерхис и дерму, а при очень удительных операциях вызывают инемические парущения в крае кожно апоневротического лоскуш, у искоторых молелей.

Миения об аспользовании термоковтузяции «на коже» противоречины хирурги, высказывающиеся «за», отмечают, что это единетвенная метиника прецизионного» и «абсолюзного» темостаза. Те, кто «против», предостере т ноз о «хуппем» зажинтении раны после колуляции ее краев, что убели тельного подтверждения на практике не имеет

Іншы трепапаний черена костнопластическая, ичи краинотомия, резек инонная, или краин встомия Араниотомия Прово ючная пила Gigh и краниотом являются основными инструментами для краниотомии. Наиболее распространенный метод заключается в формировании с помощью краниотома свободного костного юскута из одного (по возможности) фрезевого отверстия Персд началом краниотомны рекомендуется через фрезевое отверстие отслоить от кости всю ГМО на протяжении планируемой области тренанации Если оболочка сращена с костью, накладывают дополнительные фрезевые отверстия, послечего выпиливают костный лоскут. Рекомендуется не ловодить распил до конта, а остановиться примерно в 5 мм от него и произвести разметку отверстан для фиксации костного доскуга. Далее с помощью элеватора костный лоскут приподнимают и «перешеек» надламывают. В конце операции при установке костного тоскуга на место юна «перелома» обеспечит дополнительную стабильность фиксации.

При использовании для трепанации краниотома край кости по периметру кранио, омин забивается костной пылью и обычно не требует темостава

При необходимости темостаз обеспечивают замазыванием воском

Отверстия для костных швов и тля подпивания ГМО делают под углом к краю кости (так безопаснее и тегче продевать проволоку или лигатуру) Через ни же отверстия по периметру краниотомии ТМО полшивают к кр по кости для неключения возможности формирования эпидуральной гена матомы в зоне операции. Эту манипутяцию, тучше производить в самом нача је операции до разреза ТМО Всю коагуляцию кровоточацих сосудов на 1 МО необходимо завершить до ее разреза, в противном случае из-за гермической ретракции оболочки возникнут трудности с ее герметичным зашиваныем в конце операции. При кровотечении из края разреза 1МО вместо комгуляции тучше раздавить сосуд «москитом» и подержать его in situ 2-3 мин - в бо впинстве съучаев этого лостаточно. В конце любой неирохируринческой операции пеобходимо достичь максимальной герметизации пи турального совержимого. В большинстве типичных случаев эта задача пынолняется путем терметичного защивания ТМО. Иногда гребуется использование небольшого надкостимчного или фасциального доскуга. Более стождые случай таластики обидирных дефектов ТМО и основания черена рассматриваются в специальной главе. При больших (более 5 см в максималы ом измерении) краниотомиях обязательно подвить ТМО к нег гру костгого доскутт. Фиксанию последнего осуществляют проводокой, лигатурой (обязательно в форме восьмерки, что обеспечивает стабильность фиксации) или мини гластинками. В случаях, когда больному планируется послеоперапионное МРТ-исследование, лучше использовать шелковые лигатуры

Мышны всегла защивают удловыми швами, проходящими как через саму мышну, так и через ее фасцию. Кожно-апоневротический лоскут защивают вух полно. 1) пакла цавают внвертированные (узлом внугрь) удловые щвы на апоневроз, что обеспечивает полное и абсолютное сопоставление краев рагы (при правитыном их наложении) и темостаз, 2) при наложении кожных швов с це нью а заптации дермато, эпидермального слоя можно использовать к в узловые, так и пепрерывные швы. Натяжение кожного шва должно быть

миным стылым, но достаточным для сопоставления краев раны

В конье операцыи на рану дучие на южить повязку со стерильной маило, например ксероформной, или вазе ин. Это способствует эпите изании раны в течет ис 24 ч. Кроме того, массьая новязка не при нивает к ране и не правмирует новый эпитечам при смете поюзки. Полкожный дренаж при обицирных зонах диссекции мятких тканей ре гоменстуется устанавдивать «активный» трубчатый дренаж в подапоневроти четкое пространство. Во всех остальных случаях подкожные дренажи явля ются иск полением.

Кранио живония. Костное окно формируют путем резекции участка кости чаше всего для этого используют различные кусачки, иногла боры эту истолику чаще всего применяют при операциях на ЗЧЯ у взрослых и при та влавляемых доступах через небольшие трепанационные отверстия (key hole), когда диаметр костиои резекции не превышает 1,5—2 см. Существуют компрессивные краниоэктомии (обычно применяют при тяже тон ЧМТ), ри которых используют технику общирной краниотомии, по операцию ягк типвлют пластикой ТМО без укладывания костного доскуга на место кластин доступа краниоэктомяю в современной неирохирургии используют исе реже,

#### 4.2. Конвекситальная краниотомия

• Інпичная» конвекситальная кранцотомия обеспечивает полход к поверхности больших полушарий мозга и узаление оболочечных и впутримо по зых тематом, глиом больших полушарии, конвекситальных менингиом, артерновенозных мальформации (АВМ) и других патологических образовании

аналогичного расположения

Опредетрние места, формы и размера краниотомии с последующей се изметкой на коже является важнейний этапом в плацировании операции Опо осущее вляется на основании данных К1 яли МРТ, при необходимое и можно использовать стереотаксические технологии. Тренаналию пла пируют с таким расчетом, чтобы ее нентр был в месте, наиболее близком к нато югическому образованию. Размер же краниотомии зависит от характе. ра основной нагологии. Так, если редь идет о менингиоме, то размер грена нации доджен превынать максимальный лиаметр опухоли в месте ее приле жаныя к оболочке не менее чем на 1 см во все стороны, члобы обеспечить возможность как беспрепятственного удаления самой опухоли, так и иссечения инфильтрировациой оболочки. Аналогична ситуация и при АВМ, дви успешного иссечения которых необходимы «большие грепанации», дающие возможность хирургу работать по периметру патологического образования и ит раннем этапе идентифицировать «питающие» и «дренирующие» сосуты, При внутримозговых патологических процессах (глиомы, тематомы) можно использовать небольшие трепанации. Основное условие - точная центров ка крашнотомии над планируемой областью кортикотомии для полхода к опухоли (гематоме).

Хируртическая техника. Краниотомии размером до 5 см в дла метре удобнее произволить из линейного разреза кожи (рис. 44). После разреза кожи па вею глубину (включая надкостницу) в рану быстро уста нааливают ретрактор, края кожи раздвигают и осуществляют окончательный темостаз е помощью бинолорион коатуляции отдельных крупных сосутов. В оо выпятение случаев линенный размер кожи позволяет обнажить кости черена на участке, тнаметр которого составляет до полочины его л игиы. Это о чалает что, если в ганируется краннотомия диаметром около 5 см, тостаточно интенного разреза кожи 10—12 см. После гщательной дие



Рис. 4.4. Планирование линеиного кожного разреза для краниотомии с целью удаления небольшой конвекситальной глюмы

секции надкостницы размечают границы краниотомии, в одной из точек по ее периметру накладывают «входное» фрезевое отверстие, из которого с помощью гибкого диссектора производят отделение ТМО под всей площадью краниотомии. На этом этапе становится ясно. насколько ТМО «припаяна» к кости, При возникновении трудностей с отслоением ТМО от кости рекомендуется наложить дополнительные фрезевые отверстия по периметру

краниотомии в количестве, достаточном для безопасного выпиливания коесно о доскуга (рис. 4.5). Поеде поднятия костного поскуга ТМО векрывают крестообразно, е центром над планируемой зоной кортикотомии. При менингномах и других патологических образованиях, растущих из оболочек мо я а. ТМО векрывают по периметру натологического образования.

Общирные конвекситальные краниотомии обычно производят из «дугообразного» разреза кожи. В остальном техника не отличается от описанной выше для линейного разреза. Закрытие раны производят по правилам, из-

юженным в разделе 4.1 (рис. 4.6).

Техника выполнения трепанации с помощью краниотома — наиболее современная, быстрая и эффективная При отсутствии краниотома любую колвекситальную краниотомию можно успешно выполнить при помощи ингы Gigh. Трепанация с применением пилы Gigh имеет ряд нелостатков и

преимуществ.

Недостатки: необходимость нескольких фрезевых отверстий (обычно 4—6) для выпиливания лоскута и дополнительного инструмента для просверливания отверстий под костные швы, увеличение времени операции за счет длительности краниотомии.

Преимущества: более тонкий распил, который можно сделать скошенным кнаружи, что обеспечивает более стабильное положение костного лоскуга и уменьшает риск его «проваливания» в послеоперационном периоде.

Рис. 4.5. Фрезевое отверстие и линия распиты

Рие, 4.6. Фиксания костного лоскуга

Тенника выполнения трепанация при помощи пилы Gigh:

- валожение фрезевых отверстий (4 -6) по периметру планируемой краниотомии;
- последовательное продвижение специального гибкого проволника между нарами отверстии с последующим протягинанием на нем собственно пиим и распиливание кости межту кажлой из лар отверстий; пилить рекомендуется с наклоном кнаружя.



Особое внимание следует уделять, то для случае с краниотомом, отслоению ГМО от кости по мере продвиже сия проволизка. Если возникают малеишие сомнения в нелостности ГМО, реземь пустся повторить понытку диссекции из противоположного фрете

ного отверстия.

Араниономия для доступов через межно тушарную щель. По казания не опхинимость доступа к натологическим процессам в межнолушарной шели, топумольм боковых и ПГ желудочков, пинеальной области, для удадения

вих примо в овых опуходей медиальной поверхности темисфер.

Прави прование оперании, во всех случаях трепанация должна не реколить за среднюю линию и по июстью обнажать верхнии сагитыльным спих. Местоположение и размер костного лоскуга диктуются расположениям и пто югического образования. При патологии желудочковой системы и понеальной области обычно достаточно кранцотомии 4 × 7 см, а наибо то важную роль играет длина трепанационного окна вдоль верхнего сагит столого сипуса, так как именно она обеспечивает возможность манепра м + и парасагитыльными венами. Некоторые хирурги рекомендуют проце в исс предоперационной МР антиографии для определения положения от псил поших в верхнии сагиттальный синус, и планирования доступа на основний этих данных

«Упруртическая гехника: положение на столе лежа с прино поозм на 15—20 то ювным конном стола (для лоступов через перелине 7, ко кло тупарнов ще по) или полусидя (для задних доступов). Кожный разрез в при оселен, линейный сагиттальный, линейный коронарный, дугообрат по и Інпенные разрезы чаще применяют при небольних трепанациях. Полково образиве разрезы чаще применяют для доступов к парасагиттальным ме инотиомым, кога нужна достаточно широкая краниотомия; кроме того, может потребоваться фрагмент надкостичны для пластики ГМО Независи мо от разреза кожи та внеишее выпо пение самой краниотомии осуществ потот по стантартной схеме. Фрезевые отверстия накладывают у перелието в стисто краев и ванируемой гренанация, тибо строго по средней тинии (над типусом), тибо по обе стороны сипуса. В отверстиях визуализируют перх нюю степку верхнего сагиттального синуса и гибким диссектором отслаивают ГМО га всем протяжении планируемов кранлотомии. Костный лоскут выни нив юг кранлотомом двумя полукружными распилами. При «польеме» кости особое внимание уделяют гщательной диссекции верхней стенки синуса от «желюбка» на внутреняей пластинке кости ТМО вскрывают дугообразно, остованием к верхнему сагиттальному синусу. Особое внимание уделяют сохранению парасинусных вей, при необходимости производят их мобилизацию со стороны мозга путем рассечения арахной арахной оболочки.

## 4.3. Птериональная краниотомия

Доступ является одним из наиболее часто используемых в современной испрохирургии и применяется для хирургического чечения следующей патологии:

 аневризмы передних отделов виллизнева круга, аневризмы развилки основной артерии;

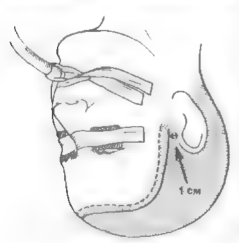
• опухоли хиазмально-се гіярной области (аденомы гипофиза, кранио-

фарингиомы);

 опуходи основания черена от переднен черенной ямки до области вырезки мозжечкового намета (в том числе опуходи кавернозного синуса);

• инсуллярные глиомы.

Хпруртическая гехника Положение больного на спине с поворогом головы в контралагеральную сторону. Голову фиксируют скобои Mawheld Степень поворота головы зависит от интракраниальной патологии. Так, для аневризм базилярной бифуркации голову следует повернуть на 30°, для подхода к аневризмам внутренней сонной артерии, средней мозговой артерии. На 45°, для аневризм передних отделов виллизиева круга, супрасе г приых опухолей и опухолей основания черена— на 60°. Голову также следует слегка запрокинуть назад. Это позволит создать оптимальный угол атаки и обеспечит некоторую ретракцию лобной доли за счет гравита.

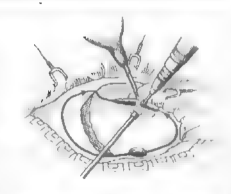


ции. Кожный разрез начинается от передней границы волос по средней линии и в виле дуги прололжается позадилинии роста волос вниз и заканчивается на 1 см кпереди от козелка (рис. 4.7). По глубине кожный разрез следует проводить до кости над лобной областью и до поверхностной фасции височной мышцы на виске. После разреза кожи производят отслаивание кожно-апоневротического лоскута. В височной области есть жировая прослойка между поверхностной и средней фасциями мышцы. Именно в этом слое проходит

Рис. 4.7. Принирование кожного разреза.

#### Ung. 4.8. Птериональная краниотомия.

тобиля веточка лицевого нерва. Чтобы ту не повредить, используют следующий понем: отсланвают кожу и апоневроз тог височной мышней до появления етим пов поверхностной фасцией. В ним месте разрезают скальнелем поперыностную и среднюю фасции. Разрез инелионтительно следать в виде луги по плините жировой «подушки». Затем прополжают диссекцию кожно-апонев-



то вческого доскуга уже в слое, лежащем глубже сречней фасьци, при этом гороз в «полудька» остается единым перым с отстанваемым лоскуюм. В « э. и разу закото маневра нерв в годие межфасциальной жировой «полушьие путучется отслоенным вместе с кожей

Отстанва ще кожно-апоневротического поскуга кпереди и базально протого по обнажения верхненаружного края гладинцы, скулового отростки воонон кости и добного отростка скуповой кости. Если и ганируется краполомия своболным тоскутом, то височная мышца отсеклется по крајо се физс и ин на височном гребне, рассекается киизу (до корыя скудовой дуги) о при стольно заднему крато кожного разреза и подвадкоетнично «полнимает стильночной ямки. В результате этого обнажается чешуя височной кости, у типос крыло основной кости, пижние отчелы лобной кости вместе с естую вым отростком. Височная мыница оттягивается кнереди и книзу. 1 сти ил ипрустея остеоть астическая краниотомия «на височной мышие», то детио, шин вертикальный разрез мышцы паралчельно залиему краю кожного реорыя коезь скелетируют на 1–1,5 см в стороны для расыила. Кнере иг явочную мышцу отсеклют от скулового отростка лобной кости и скетегируют ето стлытиз, по паправлению к птериопу, обнажая перединою границу височвой эмки, вание поверхности скутового отростка добной кости и тоблого о ростка скуловой кости, передние отделы паружной поверхности большого тубъта основной кости – это место к почевой точки (McCarty key-hole).

Краниотомию выполняют из фрезевого отверстия, наложенного в ключеное точке (класенческий вариант) либо на месте перессчения коронарно то шва с ченьей височной костя. Во втором случае улобиее и безопаснее од вывать ТМО по всеи плоныли планируемой краниотомии, а также у поощее выпыливать лоскут (рис. 4.8). После выпиливания костного лоску и произвори доподнительную резекцию датеральных отделов большого и ма-10-0 Крытьев основной кости до уровия верхней глазичной шези (так итилиа мая резекция sphenoid wing). ТМО подинивают по периметру косного экий Если тобиая назуха оказалась векрытой в результате краниотомии, ст туст выкроить апоневротический «фартук», хорошо покрывающий лефет, год во векрытия ТМО закрыть згазуу, подшив к неи «фартук». При оо няних размерах назухи ес можно тампонировать либо фрагментом височнов мышны, либо подкожным жиром, взятым из передней брюнцой степки или белра папиента.

Разрез ГМО дугообразный, ображенный основанием к итериону. Интра-

дуральная диссекция диктуется нагологией

Защивание раны выполняют в соответствии с общими принципами крашотомии. В случае краннотомии свободным костным лоскутом рекомендуется просвержить 3 · 4 отверстия вдоль височного гребия, к которому при шить височную мышну.

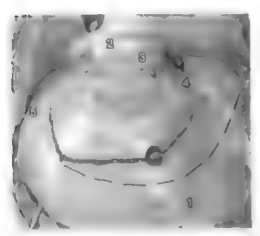
## 4.4. Субфронтальный доступ (фронтолатеральная краниотомия)

Фрониолатеральный доступ это современное развитие типичного одностороннего субфронтального доступа. От последнего он отличается более инзким по южением латерального распила (до уровня птериона). Этот доступ конкурирует с птериональным при лечении патологии хиазмально солнярной области без значительной латеральной распространенности. Профессор М Samii часто использует именно этот доступ вместо птерионального Отличительной особенностью доступа от итерионального является плетиельно менее выраженная послеоперационная агрофия височной

мышны и более присмлемый косметический результат,

А прургическая техника. Положение больного лежа на спине, гонова тибо в неигральном положении, либо незначительно (до 15°) повернуна контралатерально. Разрез кожи, диссекция кожно-апоневротического тоскута аналогичны птериональному доступу. Отличия начинаются на этане лиссекции височной мышцы. Ее рассечения по заднему краю кожного разреза (в височной области) не требуется. Мышпу следует лишь немного от тельно от передней грети, ребня височной кости и отодвинуть книзу, скетегировав таким образом область ключевой точки и нижние отделы добной кости до птериона. Краниотомия в целом аналогична птериональной и от пластся цимя моментами. Праспил медиально доходит почти до средней плини. 2) вниз и натерально распил не проводят на чещую височной кости, а поворачивают кпереди на область птериона (рис. 4.9)

Указанные выше отанчия от классической субфронтальной краниотомий обеспеливают более удобный и агравматичный доступ к дистальным отденым пистерны сильяневой щели тля обеспечения релаксации мозга на раннем этапе полхода. Оболочку вскрывают дугой больщого диаметра, основа-



нием к супраорбитальному краю. Сразу после ТМО вскрывают цистерну сильвиевой щели для эвакуации ликвора и релаксации мозга. Дальнейшая интрадуральная диссекция диктуется основной патологией. В конце операции кость укладывается на место, и зашивание раны выполняется в соответствии с общими принципами краниотомии.

Рис. 4.9. Фронтолатеральная краниотомия, 1 — коронарный шов; 2 — пернорбита, 3 супраорбитальный край; 4 — птерион Для сравнения пунктиром показана итериопальная краниотомия, а силопиной линией классическая субфронтальная краниотомия

# 4.5 Краниотомия для двустороннего субфронтального доступа

Таусторонний субфронта ванай доступ используют для получа к обрасти ним, рас то тоженным в области основания передней деренной ямки и получнымо сет вярной области, когла имеется необходимость пвустороние с эбражения интракрациальных структур например, тигантские аденомы полофила, менингиомы одъфакторной ямки и других от зе тов основания не р те и дере июи ямки, некоторые аневризмы передих от зе тов визтизиены тупта (крапье релко). Всегда следует поминть, что при данном доступе, да

рес Гразиния постеоперационной апоемин-

Упруртическая техника Положение пациента на сточе тежа на соче то това до жна быть жестко фиксирована в неигральлом по тожении точношью скобы Mayfield. Используется разрез но Soutiar (от уха то уха по сроиние волосистои части толовы). Диссекцию мятких тканей произволят ост оси но птериовальной краниотомии до скелетирования к поченых то ега с упраоронального края с обенх сторон (при работе у супраорбитального края с тетует уде нить внимание тому, чтобы не повречить одноиментого края с тетует уде нить внимание тому, чтобы не повречить одноиментого, сосу исто-первиый пучок). В ботышинстве случаев при бифронца влой кранотомый широко открывается лобная назуха, поэтому на этапе диссектоги кожно апопевродического лоскуга рекомендуется сразу выкроить наты этапельный «фартук» соответствующего размера. Для формирования костиото тоскута достаточно сделать 3 фрезевых отверстия; по одному в к ноче и х точках с 2 сторок и о що — пад верхним сагиттальным енпусом на 10-17 см выше супраорбитального края.

После ппательного отслаивания ТМО костный доскут выпиливают инбо граннотомом, дибо дилои (рис. 4.10). Особое внимание следует уделить от глив анно ТМО вдоль нижнего распила (параллельно супраорбита изпомурают Наличие в этом месте иступниного гребия часто вызывает серьелине отрудиения прохожления как краннотома, так и пилы Gigh. После подинать кости выполняют закрытие тобной падуми с помощью падкостинчного оскуга. Разрез ТМО производят парадлельно нижнему распилу, вачинаю, послу сторон от латерального края краннотомии к средней липни, где не подававают и пересекают верунии сагигтальный синус и фальке. Дальней поль интралуральная диссекция диктуется основной патологией. В конне

операции кость укладывают на место и рану зашивают в соответствии с общими принципами крадиотомии.

### 4.6. Доступ по Dolenc

Перед началом операции рекомен пустея установить люмбальный дренаж. Положение больного на операциопном столе — на спине. Голову фик-

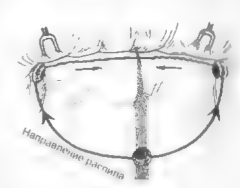


Рис. 4.10. Бифронтальная краинотомия

спруют в скобе Mayfield, поворачивают на 60 в противоположную доступу сторону и слегка разгибают таким образом, что область скудовой кости становится наивысшей точкой хирургического подя. Кожный разрез планиру ют позаци линии роста волос (как для типичной птериональной крапиотомии).

Этапы доступа: 1) птериональная краниотомия; 2) резекция крыльев осповной кости, 3) резекция переднего наклоненного отростка, 4) выделение интранетрозного сегмента внутренней сонной артерии (ВСА), 5) диссекция грсугольников кавернозного синуса и экстрадуральное удаление опухоли;

6) интрадуральная диссекция.

Птериональная краниотомия. В последнее время мы предпочитаем использовать остеоиластический костный лоскут на височной мышце. Это обусловлено меньшей послеоперационной атрофией височной мышцы. После разреза кожи кожно апоневротический лоскут вместе с надкостницей откидывают кперели и к основанию черепа. Диссекцию мягких тканей следует проводить вместе с поверхностным листком височной фасции и межфасциальным височным «жировым слоем», в котором проходят лобно височные веточки лицевого перва. Скелетируют верхний и латеральный края назницы, после чего с помощью краниотома из одного фрезевого отверстия производят пизкую лобно-височную краниотомию. Костный лоскут

«отки цывают» к основанию черена на височнои мышще,

Резекция крыльев основной кости. Перед началом этого этапа рекомендуется вывести примерно 50 мл ликвора для релаксании мозга и атравматичности манипуляции С помощью кусачек и высокоскоростного бора производят резекцию большого и малого крыльев основной кости. Большое крылю резекцируют до овального и круг юго отверстий. Далее иссекают малое крылю с полным обнажением верхней глазничной щели вплоть до основания переднего наклоненного отростка Латеральные отделы крыши глазнишь резекцируют до открытия верхнебоковой стенки канала эрительного нерва. Не следует отклоняться медиальное канала эрительного нерва. Так как ве ик риск обнажения основной пазухи с последующей ликвореей. После открытия канала эрительного нерва перелнии наклоненный отросток остастся фиксированным на месте за счет интерклиноидной связки и «орбе struй», которыи отделяет канал эрительного нерва и начало «клиноидного» сетмента ВСА.

Резекция переднего наклоненного отростка. Рассекают дупликатуру ТМО, переходящую с боковой стенки кавернозного синуса на верхнюю глазничную щель Путем экстралуральной регракции височной доли кзади и тупой писсекцией осуществляют расслоение листков ТМО боковой стенки кавернолиото синуса и медиальных отделов височной доли. Геперь благоларя мобильности ГМО становится возможным полностью отделить ее вокруг переднего наклоненного отростка. Последний остается фиксированным к телу основной кости через «optic strut». Следует помнить, что вдоль лагеральной поверхности к «optic strut» плотно прилежит ВСА, поэтому насильное чылымывание» переднего наклоненного отростка категорически противонок тапо. Вместо этого V. Dolenc предложил технику «яйчной скорлуны», суть которой заключается в постепенной резекции основной массы отростка и шутри (с помощью бора) до оставления дишь очень тонкой пластинки комдактной кости, которую потом летко резенцируют по частям

Выделение интранетролюго сегмента ВСА С нелью обеспечения прокси

эт олюто контроля за ВСА на этапе манинуляции в каверно июм синусе мостно ске истировать ее тори юнизавании интранстроливи сетмета. Для по тем ТМО залим отделов СЧЯ отсенаровывают от передневерхней новерхно сти пиртмиль. Пересекают большой каменистый нерв и среднюю обото тем ую артерию. Интранстролиую ВСА проспируют на 5 мм кът и и пара то напо нинии, соединяющей овальное и остистое отверстия. В 10—15 % отласт перупяя стенка каменистого канала может отсутствовать, поэтому это писесктани в этой области следует быть особевно внимательным чтобы повредить ВСА. При ее наличии верхиюю стенку канала сонной артерии разлициуют с помощью адмазного бора на протяжении примерно 10 мм. того пространства достаточно для проведения временного клинирования

пистекция треугольников кавернозного синуса и экстрадуральное удаление отпущи. После завершения указанных диссекции становится доступна вся боговая и передние отделы верхней стенки кавернозного синуса. Здесь на использоры рял греугольников, через которые хирург может маципулировать

виутри кавернозного синуса:

1) переднемедиальный, которыя ограничен зрительным нервом медиально ПП первом датерально и оболочкой добной доли квади и медиально,

<sup>3</sup>) параменинный, который ограничен III первом медиально и сзали. 3V нер в и 1MO и между точками их входа в верхнюю стенку кавернолного сипуса,

4) трессольник Паркинсона, который расположен между III, IV первами кистально, V и I нервами — датерально и IMO петроклиновидной свят кистально, V и I нервами — датерально и IMO петроклиновидной свят кистально (то самое большое пространство для доступа к ингракаверно и ному се, менту ВСА). На данный треугольник проецируется вадьий отдел сифоры и горизонгальный сегмент интрапетрозной ВСА.

Опухоть удатяют по частям (кускованием) В зависимости от консистентии опухоти используют аспиратор, бинолярную коагуляцию, ножинны, ипоттатультразвуковой аспиратор. Основная опасность — повреждение ВСА (чье о степка последней уже инфильтрирована опухолью и шансы на постинопление ацатомической нелостности артерии малы), поэтому хирург то тжен иметь четкое представление о ходе интракавернозной ВСА как и порме, так и при конкретной патологии (первую задачу можно решить вишь путем постоянной гренировки в лаборатории, а вторую проведением предосерационной АГ или МР-антиографии).

Пипраферальная диссекция ТМО рассскают двумя разрезами дугообрат по основанием к боковой стенке глазницы; получившийся лоскут допотнительно пиненным разрезом от его середины по направлению к три облаюму нерву Такой разрез ТМО обеспечивает максимальное использование пространства, полученного в результате экстрадуральной диссекции Тальнен, ще хирургические манипуляции в ране зависят от объема интралуральной дистальных от егои разранства дасти опухоли и включают в себя диссекцию дистальных от егои

си пыневой ще из, удаление опухоли из параселлярной области.

Темостать, запивание ТМО, мятких тканей осуществляют по общим принципам, подробно овисанным в предыдущих главах. При обычной ше риональной краниотомий мы не используем подкожные дренажи, отыко при лоступе по Dolene образуется большое свободное эпидуральное про странство в области подвисочной ямки. Рекомендуется установить там топыш чактивным дренаж на 24 ч. С не нью профилактики раневой ликворей стетует на 3. 5 сут оставить помбальный дренаж открытым.

## 4.7. Транссфеноидальный доступ к опухолям селлярной области

Доступ бы г предложен в 1910 г. О. Низсћ, но особенно широкое распростране не получил, когда при его осуществлении стали использовать микрохпрур, изескую технику. Он позволяет удачять опухоль в области турецко-

то се на, в том числе и распространяющуюся в полость черена.

Абсолютным противоноказанием для использования транссфеноидального тоступа является воспадительный процесс в придагочных пазухах ност. До операции в обязательном порядке делают посев со слизистой оболоч ки поса для определения микрофлоры и се чувствительности к антибионикам.

Существует несколько вариантов гранссфеноидального доступа: транс на атыго транссептальный, грансэтмоидальный и сублабиальный (проникповение в полость поса через разрез слизистой оболочки в полости рта).

Наиболь лее распространение получил граненазальный (траненазальногранесфеноидальный) достук, основные особенности которого приведены

пиже.

Операцию производят под эплотрахеальным наркозом, в положещии больного полусидя, которое обеспечивает снижение центрального венозното дивления и тем самым уменьшает кровогочивость тканеи. Голову пациента поворачивают в сторону хирурга на 15—20° и фиксируют в подголовнике (рис. 4.11).

Устанавливают наружный люмбальный катетер для введения воздуха в объеме 5—7 м г с делью контрастирования базальных цистери мозга и супрасе гограюто контура опухоли. Во время операция катетер перекрыт, а при пеобходимости, в случае интраоперационной или послеоперационной лик-

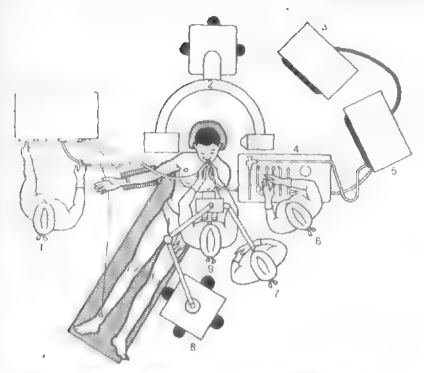
ворен, к катетеру присоединяют ликвороприемник.

С начальных этапов операции в обязательном порядке используют операционная микроской, микрохирургический инструментарий, высокооборогический преда (тля тренанации клиновидной налухи и турецкого седла). Операцию проволят под реитгеногелевизионным контролем при помощи тектронно облического преобразователя (ЭОП), который устанавливают тиким образом, чтобы обеспечить получение боковой проскции черена, хитимально се длярной области, сфенойзального синуса, турецкого седла и ска а черена. Область паружного носа, полости носа и рта обрабатывают антисентиками.

При траниста вывно-трансофеноидальном доступе (рис. 4.12) производят вериткальный разрез слизистой оболочки носовой перегородки в задних ее отте на затем с иглистую оболочку отстаивают от перегородки. Носовую перегорозку пересекают в задних ее отделах, отступив от передней стейки вызуп клинови ной кости на 10—15 мм, и смещают в сторону. Это позвотыет меньше гравмировать слизистую оболочку, что в свою очередь снижает частоту таких послеоперационных остожнении, как синехии и перфорации посовой перегоротки. Устанавливают зеркало носораспиритель.

Слизастую оботочку отделяют от передней стейки назухи клиновидной кости и осуществляют резекцию костного остова (рострума) посовой переторо вки пнетодетными кусачками и при помощи высокооборотной пречи Остатки посовой перетородки и рострум являются основнам ориентиром в

определении спедней линии.



Инг. 4.11. Положение пациента на операционном столе и расположение операннов иой бриталы

С незущими этап — широкая трешанация передней стенки назухи к шно вознов кости (см. рис. 4.12, г). Гидательно удаляют слизистую оболочку на см. ття предопращения послеоперационного мукопете. При инфрасез приом распростравении процесса в клиновидной назухе могут находиться филименты опухоля, подлежащие удалению на этом этапе.

Ватем проволят грепанацию дна и передней стенки туренкого сетта, гол что используют высокооборотную дрель и пистолетные кусачки. Ту ти пос сетто вскрывают нироко по сторонам - до краев нешерисных сприсов клерху то места состинения чизфрагмы туренкого сечла с бугор гом сетта, книзу по горизонтальной площадки основания туренкого + 111

Узаление одухози влачинают с ее пункции сля опорожнения опухозевой систа (если закля имеется) и для исключения интраселлярно расположен пои депризмы, которую в отде навых случаях грудно дифференцировать от опухоли.

К піст іх опухоли рассекают линейно или крестообразно (см. рис. 4.12, о. В завысимости от структуры опухоли ее учаляют путем аспирации с по-

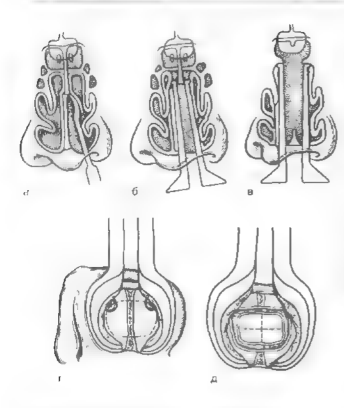


Рис. 4.12. Трансназальнотранссфеноидальный доступ.

а пересечение носовой перегородки в задних отделах, отступив от передней стенки сфепоидальной пазухи на 10-15 мм (с предварительным рассечением слизистой оболочки); б -- носовую перегородку целиком смещают в сторону, устанавливая носорасипиритель; в — частичная резекция костной части носовой перегородки и трепанация передней стенки сфеноидальной пазухи, г — носовая перегородка резицирована, пунктиром обозначена область трепанации передней стенки сфеноидальной пазухи; туренкое седно трепанировано, пунктиром намечена линия рассечения капсулы опу-REOZ

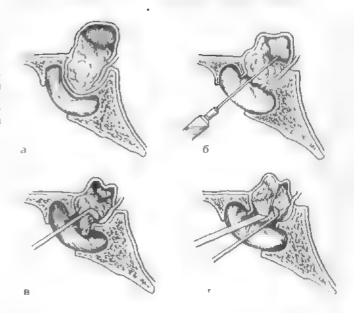
мощью вакуум отсоса, опухолевых ложек, кюреток, пистолетных опухолевых кусачек (рис. 4.13).

Особо осторожным лолжно быть удаление опухоли в области боковых границ Туренкого селла, где имеется опасность повреждения кавернозного слиуса или кавернозного отдела внугренией сонной артерии, вследствие чето возможно образование интракавернозной аневризмы, а также каротидпо кавернозного соустья. Такие случаи возможны при аномальном распотожении нептерастои назухи и интракавернозной части сонной артерии При возникловении кровотечения из интракавернозной части сонной артерип используют окылюзию артерив барлоном-категером или перевязывают артерии на шее. Для быстрого темостаза используют тугую гампонаду по-

Очень деликатно удаляют супраселлярную часть опухоли во избежание новреждения анатомических образований хиазмально-ее илярной области, дил III желулочка. Во всех случаях краине важно обнаружить и сохраниль гипофиз, особенно его заднюю долю. Как правило, гипофиз бывает распласынным на спинке и цвафрагме турецкого седла, значительно реже встречается «переднее» расположение гипофиза. Важным усовершенствованием метолики микрохирургического гранесфеноплального удаления опухолей сел вирной области является этдоскопический контроль, который полво вист с бальшей уверениюстью ориентироваться в узкои и тяубокой ране и добиваться большей радикальности операции:

Рис. 4.13. Транссфеноивыпаше удаление эпдосупрасстанирной опухоли.

п общий вид изосупраселверной опухози в сагитальвой проектый; 6 - пункция восия и опухоли через турейвой голи в удоление опухоия г удоление опухоли под полькиническим контролем.



По ыпершении удаления опухоли производится тщательный темостат в объести операции. Остановку кровотечения осуществляют путем истользо коны опистрирной электрокоагуляции, тампонады ложа удаленной опухови выписьами или узкими марлевыми турунтами, пропитанными перекисью вользотт, с помонью темостатической тубки и темостатической марти. При упорном кровотечении возможна тампонада ложа опухоли турундами.

Зак почительный этай операции - тамионада полости туренкого се пи и мостатической тубкой для закрытия лефекта в дне седта используют бразования посовой перегородки. Это делается с целью профилактики об разования вторично «пустого» гурецкого седла. При интраоцерационной втепорее полость седта и назуху клиновидной кости тампонируют жировой тупного, устанавливают наружный люмбальный дренаж.

Носле извлечения носораеширителя восстанавливают нормальное поло-

используют синтетическую теленку.

Обе половины полости носа тампонируют марлевыми турундами, прописивными аптибактернальной мазыо или эмульсией. Тампонада полости по стобеспечивает плотное прилегание друг к другу листков слизистой обо илист, в результате чего снижается возможность носового кровотечения в послеоперационном периоле.

Тампоны из подости носа удаляют на 3 -4-е сутки после операции. Ан инсустериальную терацию больные подучают в течение 4 -6 дней, а инсустемици «Бионарокеа» в нос прододжаются 1-2 нед. В дальнейшем боль иым запрещают пырять и рекомендуют отраничение физической пагрулки в

гечение 2-3 мес.

### 4.8. Трансоральный доступ

Этот доступ трименяют при патологических процессах, локализующихся в обще и ската и краниовертебрального перехода (опухоли, аневризмы ос-

новной артерии и др.).

Ообщими трансоральный доступ. Оротрахеальная интубация возможна в ообщить пеступаев (кроме ситуаций с врожденными аномалиями краниопервикального перехода). Голову больного фиксируют в скобе Mayfield—
кеех в положении умеренного переразгибания (если нет ортопедических противопоказании). После тщательной обработки антисептиком полости рыз в иси ус анавливают специальный реграктор, который максимально раскрывает делюсти, а язык и эпдотрахеальную трубку отдавливает книзу. Затем через пижние носовые ходы проводят ява мятких резиновых категера, к которым привязывают писатуру, предварительно проведенную через язычок мяткого пеба. Потягивание за эти катетеры дает хорошую ретракцию мяткого пеба кверху и в ряде случаев позволяет обойгись без его рассечения. Потость ротоглотки повторно тщательно обрабатывают антисептиками.

Орисптиром для зальненшей работы в полости ротог ютки является хорошо на впируемый передний бугорок С, (если планируется иссечение зуол — рассектот алиною степку и ютки от этого бугорка вииз, при натологии ската разрез стезует продлить вверх на носотлотку до соянника). Большин--омет окалед Э импил изилего оп седска иминизнил, тогкиричан водотив, отго става на краях разрева слизистои оболочки лучше всего проводить ее инфиль рынию 1% раствором лидокайна с адреналином (не следует использовыть колгу вянило). Когда не получается адекватно визуализировать скат в верхних от влах, произволят рассечение мяткого неба (в редких случаях ревск ппо и за птето края твердого неба). Разрез задней стенки глотки делают ерату то кости, после чего раздвигают мягкие ткани с наикостниней и удержизают их при гомоны специального длинного реграктора. Для удаленая ската и резектии зеи С., С. используют иневмо- или электробор с различными фремами. После обнажения IMO ската на небольшом протяжении. ты резектипгостатков компактной кости, адкрывающей ТМО, применяют пистоленные куслуки. Веновное кровотечение из лакун ТМО ската инологии овныет постаточно выраженным. Его останавливают биполярной коатуляписи и тамиона юн оксине гволозои (Surgicel). Переднюю дужку Ст пересека от режущен топкои фрезон на 1,5 2 см от средней липии с обеих сторой и вышим пот из раны. После этого становится доступным зуб Сп. который можно пересечь у основания режущей фрезой, рассечь все удерживающие его связки и утелить из раны. Для интрадурального этапа ТМО следует вскрывать инсино по средней линии. При апевризмах — в противоположимо о пла аневризмы сторопу от средней линии.

Укрытие раг и осуществляют по принципам, изложенным далее

Іранеоральный доступ с лабиоглоссомандибулотомиси. От от исантного вытисот ичнется срединной вабиот юссомандибулотомиси (практически полностью рассеклют дло полости рта по средней титии). Глоссотомию лучше в кать моново вірной ковту вишей, а остальные структурь, дна по юсти рта легко и бескровно развединяют по природизм швам, после чего полошинки пижней челости языка разволять в стороны. Этот маневр уменьящает тубину операционного до всли уледвенняют тоступность книзульно не переднен по верхности тел позвонков то С. В илубине раны хороно видны кости объще на вре процервикального переходи  $C_1, C_2,$  скал (пижняя половина).

Вырыще области дабиоглоссомандибулотомии осуществляют по обще

эпрургическим принцинам послоиного зашиваньогран-

Ооласти хирургической доступности и ограничения – вся исредняя поводилость ската от основной пазухи и ниже, верхнешейный уровень до ю денето края Съв, индурально-вентральная поверхность моста, продо поватиго мода и кранионервикального перехода. Доступ по сути явлиется сретипным в стороны оп ограничен ВСА, каналами подъязычных первов, а на от штом уровне - телами позвонков. Лабиот юсеомандибулогомия умещьот и и почно операционного поля и увеличивает доступность книзу вдоль о решей поверхности тел позвойков до Су. Отеметвует контроль за маги стратьными сосудами шей.

Преизгласства Наиболее прямои подход к вентральной поверхности ствота мода. Относизельно простои и быстрыи в исполнении. Отсутствие

пыкции вещества мозга.

Неоостатки При нестабильности на краниоцервикальном уровне гребу ос горо пительная задияя стабитизация (из-за риска инфекционция ос польт ин при передней) [Menezes A. H. et al., 1980; Van Gilder J. C., Mene. А. Н., 1988). При интрадуральной патологии — высокий риск инфекци. опных остожнении. Пластика ската и ТМО гребует дополнительного разреи кожи на бедре.

Напью нее застые осложиения послеоперационная нестабильность кра по первикального уровня с возможной компрессией ствода мозга. При инрт при папых вмещательствах существенно (до 50%) возрастает риск инфотъргонных осложнении (Hayakawa T. et al., 1984, Jamaura A. et al., 1979).

Опадие принципы профилактики зикворей и менингита, За 3 дня до операиии у польного берут носев флоры слизистой оболочки посоротоглотки, не рионера июниую антибиотикопрофилактику проводят с учетом результатов пото посева. Операционное поле тщательно обрабатывают растворами инпистенков 1 сли возможно, не следует делать трахеостомию, применять и отдетральный войд, вместо него используют тастростому, наложенично иносконическим или прямым методом.

Поскольку глубокая и узкая операционная рана практически исключает привычное в вепрохирургии терметичное ушивание ТМО, ее закрывают по польсти, вичал с использованием дибо широкой фасции бедра, дибо ис тусственьюй ТМО. Выкраивают 2 фрагмента фасции - один чуть больные торькы в ТМО, другой размером с дефект в скате. Первый фрагмент фасния уклатывают интрадурально с захолом за края разреза ТМО, второв оот того намазывают фибринтромбиновым клеем и прикладывают к ТМО

им градурально.

Посте резекции ската между ТМО и стенкой глотки образуется доста т сто оо илиое пространство, которое постепенно заполняется тиквором и конью, что увеличивыет риск инфекции. Это пространетво гампонируют филментом мышцы соответствующего размера (из белра), поверх которого топиллог с игвълую оболочку. Кроме того, рекомендуется на 14 лиси устаи по пимар, по Брынцивам задней замнопады носоглотки марлевый дамной, порыц как распорку вставляют между твер вым небом и залней степкой г отки при ънгиная сличество оботочку к об исти клиноктомии

Выще урошия верхнего констрикторы глотки в подстизистом слое распо-

ложена рыхлая инифонталая ткань, что часто приволят к несостоятельности плов на слишетой оболочке в верхней трети разреза глотки. С целью уменьшения наляжения швов в этой области рекомендуется использовать различные модификации разрезов слизистой оболочки [Науакаwa Т. et al., 1981], не коату провать их края. В ряде случаев целесообразно использовать разверпутый лоскут слизистой оболочки полости носа из задних отделов хози (что не всегда технически просто) [Jamaura A. et al., 1979].

Для уменьшения ликворного давления в области послеоперационной рашы перед началом операции всем больным жетательно устанавливать люм бальный цренаж, который через 5 дней после операции либо удаляется, либо тра необходимости может быть переведен в люмбоперитонеальный шугт В ранний послеоперационный период положение больного должно

быть с приподнятым на 25-30 головным контом кровати.

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

Hadley M. N., Sperzler R. F., Sonnkag V. K. II. The transoral approach to the superior cervical spine//J. Neurosurg. —1989. — Vol. 71. — P. 16—23.

Harakawa I., Komikawa K., Ohnishi I. et al. Prevention of postoperative complications. I. ter a transora transcrival approach to basilar aneurysms//J. Neurosurg. 1981. Vol. 54.— P. 699—703.

tames D. Crockard H. A. Surgical access to the base of skull and upper cervical spine by evended mexillotomy//J. Neurosurg. 1991. Vol. 29. P. 411. 416.

Money 4 H. Transoral approach to the clivus and upper cervical spine/Fds R.H. Wilkins, S.S. Rengachary, Neurosurgery update. Diagnosis, operative technique, and peuro oncology – New York: McGraw, Hull. 1990 – P. 306–313.

neuro oncology - New York: McGraw Hill 1990 - P 306-313

Menezes 4 H, Van Gilder J. C., Graf C. J., McDonnell D. E. Cramocervical abnormalities

A comprehensive surgical approach//J. Neurosurg. 1980 - Vol. 53 P 444 455

Van Guder J. C., Menezes A. H. Cramovertebral abnormalities and their treatment/Eds. 11. H. Schmidek, W. H. Sweet/Operative neurosurgical techniques. Indications, methods and results — Orlando, Florida, Grune & Stratton, 1988 — P. 1281—1293.

Yamanara A., Mukino H., Isobe K. et al. Repair of cerebrospinal fluid fistula following transo al transcaval approach to a basilar ancurvin (technical note)//J. Neurosarg 1979.— Vol. 50.— P. 834—836

#### 4.9. Субокципитальный доступ к задней черепной ямке

В пепрохирургии используют 2 вида субокципитального оперативного

поступа парамедианный ретроситмовидный и срединный

( рединили сложивнитальную краниотомию применяют при расположению дато югического процесса в следующих отделах мозга червь и/или темпефера мозжечка. Ту желудочек, большая затылочная дистерна, пинеаль ная область, ствол головного мозга. Данный вид грепанации используют и сы осуществления декомпрессии задней черепной ямки при мальформации Киари и при неоперабельных опухолях задней черепной ямки (например, ствола головного мозга).

Операцию выполняют в положении больного на операционном слоле силы, лежа на боку или на животе. Главный педостаток положения больного силь состоит в повышенном риске развития воззушной эмболии. Голову польного фиксируют строго по средиси линии со стибанием в шенном от

Pag. 4.14. Срединный субокципительный

личе виким образом, чтобы расстояние межну полбородком и вырезкой грудины еветавляло 2-2,5 см. Разрез кожи инов вводят в затылочной области по введней лиции от точки, расположенной иыше большого затылочного бутры пв 2—3 см, до уровня поперечного игростки Ст. Скелетируют чешую заньпочной кости, а также задиною дужку Сти Сп. Трепанацию чешуи затыночной кости производят над больиним янылочным отверстием. Она моает быть как костно-пластической. нии которой костный лоскут в конце оперании укладывают на место и фикспруют костными швами, так и резекинопной (рис. 4.14). Костно-пластическая трепанация более физиологична, тик как воестановление пелостности



стить очной кости возволяет воссоздать нормальные анатомические взаимоо пошения и избежать сращения между ТМО и загылочными мышцами Реженновную трепанацию используют чаще при развитии послеопераци отого отека мозга для декомпрессии. Верхияя граница трепанации прохоит по пижнему краю поперечных сипусов, наружные - по условной лиили илущей вертикально через срединные отделы гемисфер мозжечка, поживо грацица — краи больщого затылочного отверствя с вскрытием его При загодлизации нагологического процесса трепанация черена над теми рой мозжечка может быть увезичена. В случае необходимости широкого. ооп жения больной затылочной цистерны производят резекцию задней ти на лужки первого шейного позвонка на протяжении не более 15 мм и от стороны от средией динии. Такой размер резекции позволяет избежать попреждения по вконочной артерии в месте ее входа в полость черена. При ра пространении процесса в спинальном направлении можно дополнитель. то резепировать дужки нижечежащих позвонков. ТМО векрывают У-обрат по ити разрезом другой конфигурации (подковообразным, крестообраз тозы) постаточным для обнажения натологического процесса. Дальненный от операвни вависит от характера заболевания ТМО всегда защивают на томо. На южение швов на мышцы щей производят в 2-3 слоя, чтобы избе-•ать постеоперационной раневой ликворей.

Ретроспемованный субокцинипальный доступ традиционно используют прохирурги при докализации патологического процесса в мостомозжечногом усту и нижних отделах скага. В меньшей степени его применяют и прасположения процесса в области верхушки пирамиды височной кости в меккелевой полости.

Гоступ производят в положении силя, реже (в основном при тяжелом согтояния оотыпого) лежа жестко фиксированную голову больного поворазывают на 30 от средней линии в сторону докализации нагологического пропесса Линия кожного разреза представляет собой примой отрезок, про хотящий перпен инкулярно и через середину линии, соединяющей большой иных, очный бугор и сосневидный отросток. Верхний край разреза располатается на 2,5—3 см выше этой линии, книзу заканчивается на уровне 11—111 шейдых позвонков. Этап отсечения мыши целесообразно проводить при помощи монопо іярной коатуляции, что позволяет значительно уменьшить кашил іярное кровотечение. При рассечении мятких тканей не следует за бывать о затылочной артерий, повреждение которой вызывает довольно ин тенсивное кровотечение.

Скелетирование чешуи затылочной кости, как правило, сопровождается векрылием венозных выпускников, особенно в нижних отделах в области края большого затылочного отверетия. При векрытии выпускники необходимо как можно быстрее закрыть при помощи воскозого слоя или тампо инрованием кусочком мышцы с нелью профилактики попалания воздуха в

венозную систему.

Фрезевое отверстие наклалывают в области астериона (точка слияния за напочной, теменной и лобной костей). ТМО отслаивают от кости с номочиью диссектора. Затем проводят ибо костно-гластическую трепанацию (при наличии пневматического краниотома), либо резекционную. Границы резекции кости располагаются сверху на уровне прохождения поперечного спиуса, сверху и латерально на уровне перехода поперечного синуса в сигмови шый, снизу и латерально на уровне воздухоносных ячеек соспевидного отростка (последние частично векрывают), снизу на уровне края большого зальночного отверстия, медиально -- на расстоянии 1—1,5 см от на ружного зальночного гребия (средней тинии) (см. рис. 4,14). Трепанационное окно при регросигмовилном доступе обычно имеет рязмеры 3 × 3 см.

После гренанации черена все этапы операции до зашивания мятких тканей ньиго иняют только под микроскопом. По зулучный разрез над яатеральными от елами темисферы мозжечка, наружной кривизной обращенной к вперальной границе трепанационного окна, является предпочтительным. После выполнения основного этапа операции осуществляют терметичное вгливание ТМО шелковой нитью 4-0. Если производили костно-пластическую трепанацию, костный воскут фиксируют костными нивами. Мяткие

гкани защивают послойно.

Пресигмовадный доступ относят к базальным доступам и называют ино гла комблицрованным супранифратенториальным, поскольку он позволяет получить пырокий подход к образованиям суб- и супратенториальных

структур основания черепа.

Показаниями к его применению являются натологические пронессы, расположенные в области верхушки пирамиды внеочной кости, верхних тих третей ската, а также опухоли мостомозжечкового угла, растушие на основании средней черенной ямки. Выполнение доступа требует специальных знаний анатомии этой области.

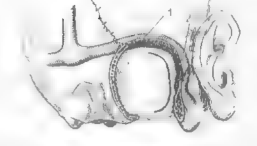
Оперативный доступ осуществляют в положении больного чежа на боку Воложение сидя практически не используют из-за высокого риска развития подущной эмболии. Подковообразный разрез кожи челают в темению и пыточной области — на 1 ем кпереди от ушной раковины и прологжают и заушной области на 2 ем квачи от сосневилного отростка. Височную факцию и мышиу ил ножке откидывают кпереди и книзу Далее произволят мастоп рядомию, костно и настическую тренаплично и теменно визы точной

Рис. 4.15. Регросигмовидный субокципитеплия доступ

1 поперечный сипус, 2 сигмовилный синус

обътсти, в результате чего становится по можной визуализация субокципитальной оболочки, сигмовидного, поперечинго и верхнего каменистого синуств, дна средней черенной ямки (пи. 4.15).

I МО векрывают сначала под височпой долей, затем перед сигмовидным



стот сом. После этого прошивают, перевязывают и пересекают верхний ка члене свите свиус. Для расширения операционного поля при пресягмовидном по скае пелесообразно рассекать намет мозжечка в различных паправлениях

Посте у тателия опухоли ТМО занивают наглухо. Открывшиеся при тре постоящ являем соещевилного отростка закрывают при помощи фиорино а постоящей кусочков жировой ткани, предагрительно взятой с передага бразинов степки. Это необходимые пропедуры, проводящиеся ды профиточных накворей. С этой же целью на несколько дней устанавливают на ружими люмбальный дренаж.

Остожнения пресигмови пного доступа связаны с возможной тиклореей, и имон сигмови пного, поперечного синусов, повреждением вены Лаюбе Постания является основной тренирующей веной височной области и се попрова кане может принести к развитию отека и инфаркта молговой ткани Гром того, во время спиливания верхушки пирамилы височной кости возможно повереждение полукружных каналов, а также лицевого нерва

#### 4 10. Передний транспетрозный доступ

Подход к модовым дканям осуществляют через височную крациотомию до от (КРЗ) изме понизоре изведел на голокал го опавлени узиот или и цоження места выхода средней обозоченной артерии из остистого отвер- по тте опа и пересекается после облитерации. Дальнечная диссекция. IMO по паправлению к гребню пирамиды височной кости открывает дугопоратное по вышение и большой каменистый нерв. Внутрениии съуховой проміт (ВСП) расподатаєтся клади и медиальнее дугообразного возвышення и вархието подукружного канала. Проекция внутреннего слухового прохода ит пто СЧЯ может быть определена под 60° к плоскости верхнего по гу тружного кантлица. Передняя степка ВСП вместе с удиткой опредению пт о на вимо границу доступа. Кость над верхней стедкой едухового прохожобте но то в шиой около 5 мм, может быть высвердена для улучиения досту и Пигранстрояный сегмент виутренией сонной артерии (ВСА) нахолиот по гродьяцим каменистым нервом, датеральнее тассерова узда. Этот сеткі пт ВСА образует переднюю границу доступа. Медиальной границей являстол за шим краи вассерова ума. Высверливание осуществляют позати ВСА ть рез инрами ву Верхунку пирамиры резенируют. Резекцию кости зезают то вператьной поверхности ската, обнажая вентральный писток ТМО и и тупит камечистый спиус. Иприна режении от григемии гвиого взавления то тимен степки ВСИ составляет около 13 мм. Улитка внутрениего ука

тежит под дном СЧЯ в вершине угла, сформированного спереди большим каменистым нервом и свіди — ВСП С юдует избегать повреждения струк-

тур внутреннего уха, если у пациента сохранен слух.

После завершения резекции кости верхнии каменистый синус перевязывают и пересекают сразу латеральнее V пары черепных нервов. Разрез ТМО продолжают через верхнии каменистый синус на намет мозжечка, лепестки которого разводят на швах лержалках, через уже резецированную верхушку пирамиды височной кости. Доступ осуществляют между нижним краем корешка гронничного нерва — вверху и медиально и лицевым нервом — внизу и латерально.

Доступ ограниченным и часто требует значительной регракции височной доли, особенно для достижения наиболее каудальных отделов ствола мозга. Для достижения передней поверхности моста направление диссекции должно идти от татерального к медиальному поверх ВСП, что увеличивает риск поврежления VII и VIII пар черепных нервов. Угол зрения через область резекции пирамиды может быть увеличен путем использования не подвисочной, а фронтотемпоральной краниотомии с резекцией скуловой дуги.

## 4.11. Боковые доступы к основанию черепа

Транспирамидный доступ по House. Доступ к медиальным отделам пирамиды височной кости через СЧЯ использовали Hartley, Cushing, Horsley для лечения григеминальных болей. В 1904 г. Рапу использовал доступ к внутрениему слуховому проходу для пересечения всетибулярного нерва при синтроме Меньера. Широкое распространение и популяризацию доступ получыт лишь после опубликования в 1961 г. работы House, где была дегально описана хирургическая техника.

Апруренческая техника Операцию проводят под эпдотрахеальным наркозом с люмбальным дренажем. Положение больного лежа на спине, голова



повернуга таким образом, чтобы илсилатеральное ухо было наивысшей точкой, а скуловая дуга - параллельна полу операционной. Разрез кожи линейный, кпереди от козелка, идет от основания скуловой дуги вертикально на 7 см вверх. Линейно вдоль волокон рассекают височную мышцу, скелетируют чешую височной кости (рис. 4.16). Височную краниотомию 4 × 3 см выполняют таким образом, что 2/3 его ширины были расположены кпереди от наружного слухового прохода. При необходимости остатки кости резецируют до дна СЧЯ кусачками. После выведения достаточного количества ликвора по люмбальному дренажу

Рис. 4.16. Кряниотомия по Новке

ально из жетратуральных подрем височной доли из СЧЯ. Особое внимапо з и вног месту выхода ботыного каменистого нерва, так как в 5 % слуто в перопасти коленчатого гапилия лицевого нерва отсутствует кость и от тол риск повреждения перва. Кпереди обядеть экстралуральной двеоднин походит до остистого отверстия, клади - до eminentia arcuata, медиакат, ит дерения пирамиды. Осматривают основные ориентиры для акаль и повли костноя резекции место выхода большого каменистого перва, ещот из пенны. Вад последней последененно снимают кость до появления прос чинлошего через нее верхнего полукружного канальна (так назывлемый the lige). В данывением эта тиния будет использована в качестве задней тр и шпы виссекции внутреннего слухового канала. После этого, начиная от об скли утта коленца, в мелиальном направлении проводят скелетирование посього перва до наружного копца виутрениего слухового канада и двъес сті ТМО вистреннего слухового канала до его внутреннего отверствя на при выживым моментом является идентификация в отверстии внутреннего с хового прохода вертикального гребня (так называемый Bill's bar), кого иникара и вара и верхи под нерван и видинажого претри и кади претри и ка пестибулярный нерв.

На основном этапе операции векрывают оболочку внутреннего слухово то класта, и јентифицируют его содержимое и проводит удаление опуходи, о сление вестибулярного нерва, и јастику дицевого нерва и модговом тры

ил. усиливают лно СЧЯ.

Ісфек, в стенке внутреннего слухового канала закрывают кусочком инсольмышцы (яля профидактики тиквореи), остальные — постоино

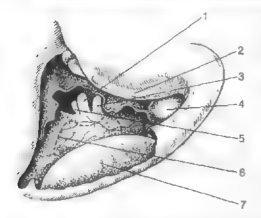
Остасти хирургической доступности и ограничения. Доступ является при за ром этег интлости и малоинвазивности. Основным показацием является и полотия области верхушки парамилы внеочной кости (без интрадура и по ограндространения) с сохранениов функцией VII и VIII пар черепных ограов. Он показан для у раления небольних интраканаликулярных непри том стять вестибу тэктомии при болезни Меньера, для пластики посттравма интеского повреждения интранетрозного сегмента лицевого нерва.

Нас соперационным осложнением, связанным с самим доступом, явля стоя отсроченным (через 2—5 днеи) парез зищевой мускулатуры на стороне поступа, который обычно проходит через 3 нед. Кроме того, может отметотся постеоперационный отек височной доди, ретко — посттракционные трогонзаталния в височную долю, гребующие хирургического вмешате на

FERG

Ірянелабиринтный доступ. Вскоре после работы House (1961) по поволу босуща к инутрепнему слуховому проходу через СЧЯ им же был разработы полодь лоступ для удаления больших певрипом VIII пары черепных первоя

Апруренческия техника. Операцию выполняют под эндотрахеальным партолом. Положение больного ца ето не яежа на спине, ухо на стороне достугы посру. Дугообразивни разрез кожи на 2 ем позади заущной складки. Мягкие то или отсенаровывают до костиои части наружного слухового проход г при этом ость Нетие является хорошим ориентиром нахождения пещеры сости визного отростка. Ниже полностью скелетируют сосневидный отросток. Носте этого осуществляют максиматьно широкую поверхностиую мастои столомию. Сигмопалный синус полностью скелетируют. Далее определяються за инши полукружный каналей (на хроние пещеры сослевианного огростья), за инши полукружный каналей и пертикальный сегмент лиценого пер



#### Рис. 4.17. Транслабирин гиый доступ.

1 верхний вестибулярный нерв, 2 лицевой нерв (вертикальный сегмент), 3 нижний вестибулярный нерв; 4 — луковица яремной вены; 5 — лицевой нерв (во внутреннем слуховом прохоле), 6 — линия разреза ТМО; 7 — сигмовильной синус

ва. Лишь идентификация указанных образований обеспечивает безопасную диссекцию в пирамиде височной кости. Начинают лабиринтэктомию из области, максимально удаленной от лицевого нерва (от синодурального угла), при этом постепенно резе-

цируют Тагеральный, задний и верхнии полукружные каналы, кость над лиценым первом истоичают до минимума, но не открывают полностью. К момелту впершения резекции полукружных каналов открывают их предлверие. Теперь можно делать диссекцию внутреннего слухового канала. Резекцию кости пачинают от гребия пирамиды и постепенно расширяют по направлению к отверстию внутреннего слухового прохода, где визуализируется переход ГМО с задней черепцои ямки на ВСП. Для удаления неврином VIII пары череппых первов внутреннии слуховой проход скелетируют примерно на 270° его окружности. На этом собственно доступ можно считать явконченным. На рис. 4.17 представлен общий вид операционной раны перед вскрытием ТМО.

Закрытие раны осуществляют после тшательного гемостаза. ТМО ушивают по возможности герметично. Отверстие между эпитимпаническим карманом среднего уха и пещерой сосценидного отростка (additus ad antrum) гампонируют кусочком мышцы, дефект в пирамиде височной кости — жи-

ровон клетчаткой, внятой с передней брюшной стенки.

Области хирургической доступности и ограничения Доступ разработан и пспользуется для удаления неврином VIII пары череппых нервов любого размера с грубым нарушением слуха (при малых невриномах менсе 2 см и сохранном слухе рекомендуют использовать доступ через СЧЯ по House). Сточки зрения доступности петрокливальной области (т. е. медиальнее внутреппето слухового прохода) доступ не имеет принципиальных преимуществ перед регро габиринтным пресигмовидным доступом.

Недостатки (внутренняя морбидность). Разрушение структур внутреннего ух г как этап доступа приводит к инсилатеральной глухоте. Сам по себе дос-

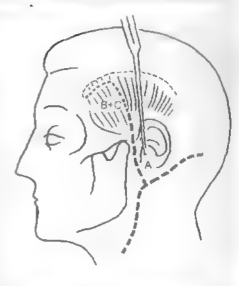
туп требует от неирохирурга специальной подготовки

Транслабиринтный и транскохлеарный доступы по House. Доступ был предложен House и Hitselberger в 1976 г. Идея подхода к патологии ската, перхушки инрамиды височной кости, центральной поверхности ствола мелы тынее образовании внутрениего слухового прохода и без ретракции мозта быстро напита признание у непрохирургов

Апруранческая техника. Начальные этапы доступа и дабирингоктомия осуществляют аналогично ранее описанному гранслабирингному (оступу, Носле этого полностью выделяют тицевой перв в пирамиле височной кости. В области ука коленца отсекают большой каменистый перв, в полости.

Рис. 4.18. Места разрезов кожи в зависимок (п. от полтина доступа по Fisch.

греднего уха — барабанную струну, посчечего липевой нерв полнимают из его очетного ложа и перемещают кзади. в ишвиот косточки среднего уха. Выопернивание улитки начинают с ее бав наного витка. Кнереди резекцию косне продолжают до тонкой костной перегоролки (не более 1 мм), разделяющей вышльный виток улитки и костный канов интранстрозной ВСА. Книзу резекнию кости продолжают до нижнего каменистого сипуса и луковицы яремной вены. Вверху обнажают верхний камеинстый синус вплоть до меккелевой попости. После этого векрывают ТМО задней черенной ямки латеральнее от ВСП, переходят на его оболочку, визуализиру-



по топовой перв (интрадуральная часть его чаще лежит на задней поверх по ти опухози), мобивизуют его от капеузы опухоли и теперь интрадурать топо а интранстрозный сегменты VII черенных нервов можно еще более о опшинуть клади. Таким образом, хирурт получает прямой доступ к нетрок инпильной области медиальнее ВСП.

Тъкрытие раны производят как при гранслабиринтиом доступе.

Области хирургической доступности и ограничения. Доступ даст врямой, многоуго вывый подход к натологии медиальнее внутреннего слухового промых. Классический доступ ограничен верхним и средним отделями сказа

Инфратемпоральный доступ по Fisch. Несмотря на разработку и широкое применение гранспарамидных доступов к основанию черена, инфрацаби ринтное пространство и область верхушки пирамиды оставались terra meog она 5 ы хирургов вилоть до начала 70-х годов ХХ в., когда оториноларинго остом из Цюриха локтором Fisch был предложен так называемый инфрасормортныный доступ. Он предназначался для удаления больших нарагани писи в области яремного отверстия с общирным распространением на пруктуры основания черена. Это боковой доступ к основанию черена. Он имест ряд принципиальных отлични от остальных: 1) перемещение интра-

В записимости от распространенности опуходи Fisch раздели г свои чоступ на 3 подтина (A, B, C) в зависимости от объема резекции основания че-

реня (рис. 4.18)

Априренческая техника. Разрез кожи как при стандартной пароти сткго мин с топо тните цьным разрезом за ухо. Выделяют лицевой нерв в месте стологу на из инпловилного отверстия и до основных ветвей в околоушной же так После этого осуществляют писсекцию на шее и идентифицируют исемал исгратыные сосуды и первы. НСА пересеклют выше я влучной артерии.

Ухо и хрященую часть ИСИ отсеклют от височной кости, коживы тоскут

отриньног клерху. Отсетыровывают кожу, выстильющую костную часть ИСП Барабаниую перенонку отгибают кнереди, после чего пересекают нень косточек среднего уха на уровне сустава между наковаленкой и стремечком. Теперь кожа НСП и барабанная перепонка могут быть удалены еп block. После этого производят радикальную мастоидэктомию с резекцией калиси и верхнеи стенок НСП и выделением мастоидального и барабанного сегментов канала лицевого нерва. Дужку стремечка отсекают от самой плопылки, после чего всю слизистую оболочку среднего уха удаляют, особое винмание обращают на то, чтобы не новредить область основания стремечка и мембрану круглого окна (это обеспечит сохранность внутреннего уха): Обычно на данном этапе операции бывает уже видна часть опухоли из инфралабиринтного пространства. Лицевой нерв отделяют от шиловидного отверстия, до узда ко јенца и мобидизуют кнереди. При этом приходитея нересскать веточки нерва к двубрюшной и шилоподъязычной мыницам. Данная манинуляция обеспечивает доступ к яремной дуковице и инградетрозпои части ВСА. С помощью бора скелетируют сигмовидный синус и яремную туковицу. Сигмовидный сипус перевязывают и пересекают выше верх. него полюса опуходи, после чего диссекцию прододжают кнереди, к ВСА Высвердивают кость сонного канала, выделяют интрапегрозную часть ВСА При этом становится возможным под прямым контролем зрения отделить пере ини полюс опухоли от адвентиции ВСА. У нижнего полюса опухоли персиязывают яремную вену, предварительно идентифицировав каудальную группу первов. Затем вскрывают боковую стенку сигмовидного сипуса и ярсущой луковицы, удаляют опухоль, оставляя интактной переднемедиальную степку яремной луковицы, за которой лежат IX-XI пары черепных нернов. На данном этапе возникает кровотечение из устья нижнего камениелого сипуса, которое останавдивают тампонированием. На этаде диссекпин эптранетрозной части ВСА обычно всегда вскрывают слуховую трубу Le е инистую оболочку и хрящевую часть следует иссечь, а устье тампонировтть кусочком мышцы. В конце операции тщательно осматривают обнаженную ТМО на предмет надрывов, при необходимости герметизируют Линеной нерв оставляют на его новом месте, полость тампонируют жироион тканью и дополнительно закрывают перекинутым книзу фрагментом височной фасции на ножке из височной мыщны Кожу НСП защивают и тельм мешком». Рану закрывают послойно. Под кожный доскут устанашливают «активный» дренаж.

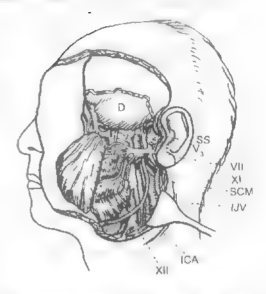
Доступы по (типов В и С отличаются от А большим распространением к тере пг, резектией практически всего большого крыла основной кости, скуповой луги, боковой степки орбиты и мышелка нижней челюсти. Они по во пото по то то к скату, парасе глярной и парасфеноилальной областям.

Преиметаества прямои контроль за магистральными сосудами головы и кыу ыльными нервами, широкое мультиугольное и неглубокое операцион пое поле, доступность нескольких анатомических областеи основания черена

Педостатьки. Основным недостатком доступа Fisch является послеоперашинныя дисфункция лицевого нерва на стороне доступа, которая появляет от сразу после операции практически у 100% больных, а в дальнеишем восстанавливается его функция лишь у 61%. После операции все больные стральног парушением слуха по проводниковому типу со стороны доступадоступ травматичен, грудоемок и длителен в исполнении Уме. 4.19. Субтемпоральный преауриву приный доступ через подвисочную мяху

V<sub>1</sub> манлибулярная вствь тройничного нер-№ сфенользы виссину. D TMO И лицевой нерв; XI — добавочный перв, И М грудиноключично-состью отвеманты, иг, IV внутренняя ярежная вена; ICA инутренняя отверия; XII — подъязычный перв

Субтемпоральный преаурикулярвый доступ через подвисочную ямку. Инсрвые в литературе доступ описян в 1987 г. Sekhar и соавт. Сами инторы честно признаются, что по кутя это не какой-то отдельный ноный доступ, а целый конгломерат и исстных доступов — подвисочното, орбитозигоматического, инфра-



в убюрального по Fisch, а иногда и грансбазального по Derome. На рис. 139 покланы основные этаны этого доступа. В связи с отсутствием в нем ризишниально повых элементов мы не будем подробно останавливаться

на хирургической технике.

Области харургической доступности и ограничения. Данный доступ дастоливо нее инфокое открытие практически всего ската — от основной назум по ыты ючных мыщелков и инсилатеральных отделов основания черена. Ограничения данного доступа следующие: 1) при врастании опухоли в интолимышическую область и барабанную полость необходим доступ А по 1 га h 2) дри общирном поражении ската необходимо комбинировать даношлоступ с передними доступами (грансбазальный или грансэтмондального, 3) цоступ не обеспечивает контроля контралатеральной ВСА, 4) для опухолей, прорастающих обе ВСА, предпочтителен контроль противоночножной ВСА на шее.

Преимущества. Обладая практически теми же возможностями, что и лоступы по 1 isch (за исключением детален), субтемпоральный преаурикулярыни поступ не включает разрушение всего среднего уха (за исключением съступской грубы), гранспозиции зиневого нерва (не приводит к неизбежному чременному нарушению его функции). Этот метод обеспечивает польны контроль за магистральными сосудами и нервами на шее, при необходимости еще бо тышей резекции его легко можно комбинировать с передними доступами к скату.

Подостать, большая трудоемкость, длительность, кровопотеря; разрельность, в ряде случаев требуется пересечение лобно-височной встви VII пары верешных первов; подвывих в височно-нижнечелюстном суставе или режиния мыше на вижней челюсти могут привести к нарушениям прикуса и уменьшению объема движении в данном суставе, разрушение слуховой гручы привочит к серозному отиту на стороне доступа (разрешается путем измышостомии), пересечение барабанной струны в петротимпанической в еди приволит к нарушениям вкуса на перелних 3/ языка, кроме того, са

МЕ ПРОРЫ УТВОРЖАНОТ, ЧТО ТЫ ПАСТОЯВНИ МОМЕНТ У 11ИХ НЕТ ЧЕТКОГО ПРЕД-Одо оторона, в поста, очного опыта в отношении использования данного дос

гуна для интралуральных опухолей.

Наиоо вее частые остожнения при доступе обусловлены необходимостью заботы вокруг магистральных сосудов головы и нервов, связаны с возмож шьми повреждениями последних. Практически все они потенциальны и с приобретением опыта их вероятность уменьшается,

### 4.12. Транскондиллярный (far-lateral) доступ

Доступ используют для подхода к переднебоковым отделам области краиноцервикального перехода.

Апруренческая техника. Операцию проводят в положении больного на операционном столе на боку с приподнятым головным концом и дополните напым поворотом го товы в инситатеральную доступу сторону. Возможно пыполнение операции в положении сидя. Производят подковообразный разрез кожи от верхушки сосцевидного отростка кверху через его основание то што та и дачее вниз по средней тинии над остистыми отростками первых исиных позвонков. Грудиноключично-сосцевидную мышцу отделяют от сосневи нюго отростка и откидывают вбок. Узкую манжетку мыншы оставв ют исоль верхней выинов динии для последующего закрытия. При мобинизавин грудиноключично-сосцевидной мышцы необходимо соблюдать оссорожность, чтобы не повредить добавочный нерв, идущий по заднему краю мышцы к пижнему угту раны в месте его перехода на гранециевидную мылmy M splenius capitis, semispinalis capitis et longissimus capitis обнажают и отопятьног к средней линии. После этого идентифицируют глубокие мышцы субокципитального треугодьника. Верхнюю и нижнюю косые мышцы головитот је вног от поперечного отростка Сти вместе с прямон мышцей головы отольнатают к средней лийии. Затем полностью обнажают дужку С и экстратура наным участок позвоночной артерии. После этого производят небольшлю регромастоидальную крани жтомию с резекцией края большого затытот того отверстая. Ульдение кости над сигмовидным синусом обеспечивает возможность его регракции, что увеличивает доступ к нижним отделам ската, уменьшая регракцию мозга. Задиюю дужку С, резенируют до поперечного отверстия (после тикательного выделения позвоночной артерии) затем а ы обеспечения более датерального угла атаки к вентральной поверхпости большого внылочного отверстия производят резекцию заднемедиальиых да дань почного мыше тка, боковой массы С и боковых отделов БЗО вы оты то яремной дуковицы. Кпереди и датерально резекцию мыщелка отраничивает канал подъязычного нерва. При необходимости более многоу о надого и широкого подхода полностью освобождают позвоночную артерию дз поперезного отверстия С, для чего поперечный отросток этого почюнка резепируют ТМО рассекают вдоль заднего края сигмовидного сипуст и по вопочной артерия, тоскут откидывают медиально.

Другон небольшой разрез ТМО проводят датерально под нижийи край сигмовичного сниуса и сразу выше входа позвоночной артерии в оболочку. Этот «постабляюльны» разрез предотвращает закрытие краем ТМО латерального края доступа. Разред оболочки может быть проведен подпостью вокруг места пенетрации ее позвоночной артерия с оставлением маленьком

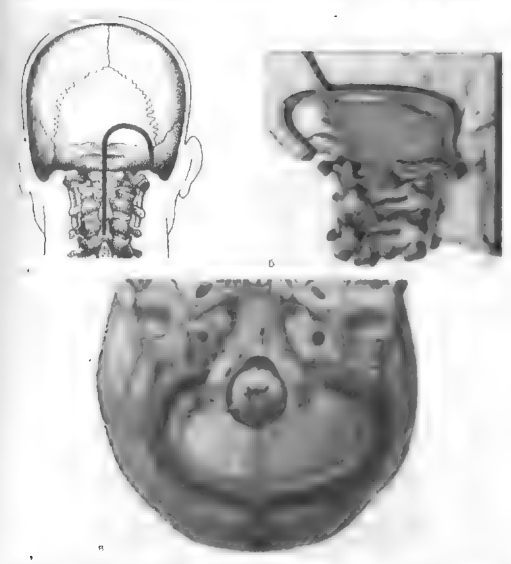


Рис. 4.20. Боковой транскондиллярный доступ.

польтрация а кожи, б, в тобъем резекции костей (заднебоковой выд и вид на основание из того.

манжетки вокруг артерии. Резекция мышелка и боковой массы С<sub>1</sub> и моби правиля позвоночной артерии обеспечивают более прямой доступ к вертрациям отделам стиола и верхним пенным сегментам спинного мозга Псставитьность не наблючают, если оставлятые структуры краниоперви кального сочтемения остаются витактизми. Из рис. 4.20 представлены общив вил поступа и основные анатомические структуры области интереса

Области хирургической доступности и ограничения. Дослуп обеспечивает подход к задней, боковой и переднебоковой поверхностям цервикомеду. лярного перехода. Доступ отраничен сверху яремной луковицей, а латераль но - каналом подъязычного нерва

Наиболее частые осложнения. В положении сидя имеется риск воздушной эмболии. Кроме того, всегда следует помнить о возможности повреждения

позвоночной артерии.

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

Al-Mefty O., Borba I. A B., Aoki N et al. The transcondilar approach to extradural nonne oplastic lesions of the cramovertebral junction//J Neurosurg. - 1996. - Vol. 84

George B., Lot G., Borssonet H. Meningioma of the foramen magnum, a series of 40 cases//

Surg. Neurol. — 1997. — Vol. 47. — P. 371 — 379

Sen C. N., Sekhar L. N. Surgical management of anteriorly placed lesions at the cran/ocer vical junction - an alternative approach//Act a Neurochir.(Wien) - 1991 Vol. 108. - P. 70-77.

## 4.13. Современные стереотаксические технологии

Термин «стереотаксие» происходит от греческих слов stereos — объем ими, пространственный и taxis - расположение, построение и означает ме тод пространственной докализации. В современной нейрохирургии основ ной областью применения стереотаксических технологии является голов нои мозг. В этой главе все варианты стереотаксиса будут рассмотрены при-

менительно к интракраниальной неирохирургии.

Принципы, лежащие в основе методики, сходны с топографической принязкой на местности: суть действий заключается в поиске на карте и на местности определенных геодезических ориситиров и их сопоставление. После такого сопоставления человек с уверенностью может сказать, в каком конкретном месте он находится. Примерно такую же последователь ность леиствии осуществляет нейрохирург в процессе подготовки к стерео гаксической операции, а цель этой подготовки аналогична - точное знание местоположения инструмента внутри полости черепа. В настоящии момент существуют две принципиально различные технологии достижения указанной цели: классический стереотаксис с использованием стереотаксических аппаратов и стереотаксие без применения стереотаксических рам — безрамный стереотаксис, или нейронавигация.

Основные показания к использованию стереотаксических методик в нейрохирургии функциональная непрохирургия (см. подробное описание и соответствующей главе); бионеия внугримозговых опухолей; пункция и дренирование кист и абсцессов, планирование краниотомии для удаления конвекситальных опухолей, определение местоположения «критических структур» во время нейрохирургических операций; определение объема ре-

векции виутримозговой опухоли.

Ниже мы расемотрим принципы практического использования классического стереотаксического аппарата на примере системы CRW (Radiomes, USA) и навигационной системы на примере Stealth Station (Medironic/ Sophamor-Danek, USA)

Рыя 4.21. Рама винарата CRW на голове

Операции с использованием классического стереотаксического аппарить. Классические стереотаксичетели пипараты состоят из четырех изпинатых компонентов; координат или рима, рабочая дуга, фантом, копрациантная сегка. Операция включамет д основных этапа: подготовитель ный (этап расчетов) и основной (хирургического вмещательства).

Податовительный этап. В операпроизон к голове нациента под метной анестезией или под наркозом от тко фиксируют координатную ряму инперата (рис. 4.21). Она имеет полительные посадочные гнезда для фиксиции рабочей дуги и координатной сетки. После этого к коорди-



оттнов раме кренят координатную сетку и производят КТ или МРТ-ска опроизние области интереса, Следующий этап — планирование, при кото поже в соответствии с целями операции выбирают гочку цети на гом или потом среме гомограммы и определяют ее координаты. Координатная разы по и есть рабочая система координат стереотаксического анпарата,

относительно которой прямым спогобом на основании данных КТ- или МР1 сканирования вычисляют X- и У координаты точки цели на срезе томографа. Вычисление Z-коорлипины - это опосредованный процесс пеночьнования расположения точек воординатиой сетки на конкретном грезе. За счет наличия в координатной сетке вертикальных и тантенциизыных маркеров расчет Z-коордипины и упрощенном виде представмет собой вычисление простой тритономстрической формулы. Далее на финтоме (имеющем идентичную раме на голове больного систему коормоделируют расположение точки цели. После этого с помощью и поочей дуги и специальных адаптеров моделируют хирургическую траим горию



Гис. 4.22. Стереотаксическая бионсия

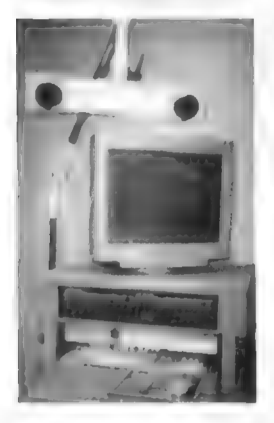


Рис. 4.23. Навигационная системи Stealth,

Основной этап. Область точки входа (место наложения фрезевого отверстия или чрескожной трефенации) обрабатывают и изолируют по обычным правилам асептики. Затем на координатную раму крепят рабочую дугу с выставленными (на фантоме) параметрами предполагаемой хирургической траектории. Стереотаксическую канюлю или другой инструмент вводят через точку входа к точке цели в соответствии с рассчитанной траекторией и глубиной (рис. 4.22). В связи с таким техническим решением классический стереотаксис ограничивает действия хирурга в ране и позволяет осуществлять лишь относительно простые манипуляции (биопсия, имплантация электрода. категера. кист). Именно этот недостаток рамной технологии привел к эволюнии классического стереотаксиса в нейронавигации.

Навигационные системы позволяют хирургу с точностью до 1-2 мм быстро и комфортно ориентироваться в пространстве хирургической раны. Суть безрамной технологии заключается в следующем. До операции хирург с помощью МРТ и/или КТ получает накет изображений, которые передлются на графическую станцию (рис 423), где воссоздается 3-мерпое изображение головы паниента. Хирург выбирает доступные для иденъфикация реперные точки на поверхности головы больного в соответстнии с полученным 3-мерным изображением (этими точками могут быть как специально наклеенные маркеры, так и узнаваемые естественные орпентиры, например кончик носа, зубы, изгибы ушной раковины и др.) После дали наркоза и жесткой фиксации головы пациента скобой к постеппел на некотором удалении от области интереса жестко крепят спе пил илую навигационную антенну. Она не закрывает операционное поле и не ограничивает деиствия хирурга. Далее осуществляется регистрация процесс, в результате которого система «связывает» виртуальное 3-мер пос изображение нациента с реальным позожением его головы на операппонном столе, 1ехнически это осуществляют с помощью последователь пого сопоставления ранее выбранных реперных точек реального пациента с их апалогами на виртуальном 3-мерном изображении. После успешной регистрации система тотова к использованию в течение всей опера тии. Теперь хирург в добои момент операции может с точностью то 1 / 2 мм

чтоть местоположение своего миструмента, планировать траекторию пос от и востигать выбранной точки пели опциматьным путем. Доволии. т и пол оборудование практически не менает хирургу и выполнении почест пожить манинуляции в ране, и операция протекает как обычная пейромирургическая.

#### ГПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

Lee A. M. L. J., Chandrasoma P. L., Cohen D. et al. Computed Imaging stereotaxy experin contribution of the procedure applied to brain masses// Neurosurgery 1987 - Vol. 20.- P. 930-937

Computers in stereotactic neurosurgery/ Eds P. J. Kelly, B. A. Kalf. Boston, Blackwell Scientific Publications, 1992.

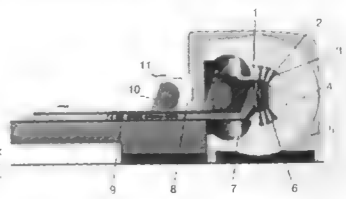
ken h ( 1 - 1). Schovnisky () 37 Stereotaxic apparatus and operations in Russia in the 19th

century//Neurosurg.— 1972.— Vol. 37.— P. 407—411. to much J. Letter to the World Congress of the World Society for stereotaetic and Lunc 600 if Neurosungery//Appl. Neurophysial - 1985 - Vol. 48 - P. 491

#### 4.14. Радиохирургия

В 1951 г. Lars Leksell предложил использовать термин «радиохирургия» госпользования содынного им метода, сущность которого заключалась в ис--ватни хищакодон винорукдо мы, иминхот вомооризмы вобольших интелентовы от тринальных миненей узкими сфокусированными пучками лучевой энертии согламемой внешними источниками. Разовая доза облучения, боль- или в самон мишени (12—20 Гр), скачкообразно уменывается за пределами. не на Точность радиохирургического облучения составляет 0,1-1 мм. Биоэтический эффект радиохирургического облучения в пределах мишени щема истей в виде тромбоза небольших кровеносных сосудов или тибели ве винихся клеток.

И современной стереотаксической радиохирургии применяют три основпых принципа. 1) использование высокоэнергетических пучков рептисновкого облучения, производимого линеиными ускоризелями, 2) создание дова папоа высокои дозы облучения при фокусировании энергии тамма-излуя при пескольких источников радиоактивного кобальта (тамма-нож), 1) применение энергии, освобождаемой при торможении движущихся тя-



4.24. Гамма-нож (Cumma Knife, AB ELE-К 1 А. Швеция). Объясисине и тексте





Рис. 4.25. Шлем гамма-ножа.

Рис. 4.26. Планирование обзучения небольшой аденомы, врастающей в кавернозный синус.

желых аряженных частиц (протонов или ядер гелия), создаваемых на цик-

лотронах или синхрофазотронах.

Гамма-нож (рис 4 24), созданный Lars Leksell, наиболее популярная рашохирургическая установка, состоящая из окруженного двумя чугунными влиятыми полусферами центрального отсека (4), в котором находится 201 источник радиоактивного кобальта Co-60 (6), с проемом в центре для размещения больного (9). Источники излучения располагаются в отдельных яченках-капалах центрального отсека сориентированных радиально (2), так что их направления излучения сходятся в некой единой точке — изоцентре, расположенной внутри облучаемой мишени. Гамма-лучи кобальтовых источников фокусируются посредством коллиматоров, которые установлены из стальном выземе (рис 4 25), прикрепленном к операционному столу.

В день операции стереотаксическую раму жестко фиксируют к черепу паниента, произволят компьютерную или магнитно-резонансную гомографию с обязательным контрастным усилением. По данным КТ и МРТ про изволят построение трехмерной модели области натологии и с помощью спецьальной планирующей системы осуществляют расчет оптимального пространственного распределения адекватной дозы облучения патологиче ского очага. Затем к стереотаксической раме прикрепляют иплем-колима пор После открытия источников кобальта в течение нескольких минут осуществляют облучение больного. Вся процедура длится 1—2 ч. В это премя произголят несколько сеансов, изменяя положение головы больного, размеры колиматоров, комбинацию источников и продолжительность облучения Созластся необходимое объемное изодолное поле, наиболее соответствует контурым мишени (рис 4.26). Смена параметров и положения больного гоя каж (он токали ащий и инцентра занимает несколько минут. Количество

изота игров мижет быть от  $\Gamma$  то 12. Ограничения применения гамма ножа  $\epsilon$  стива г исбольшим размером мишени (как правило, не оолес 2,5-3 см),

ра позапаощейся интракраниально.

В доследнее премя в разпохирургии пенользуют пиданные ускорители Akmle: (Radionies) "Novalis" (BrainLAB), "Peacock" (NOMOS 1 (quantion) (Cyberkintes (Accuray Inc.) if up. Hpit облучений на линенных от филе их истользуют суммарную эператю пересеклющихся в необходии и точке (пространственнов объемной мишени) пучков электронов (Х с иг. В большинстве сиетем используют так называемую не инимирге от технику, когда сам пациент остастся на месте в исигре, а источник калия (рентиеновская трубка) переменнается вокруг толовы по опреде. същьм тутам В цинамических системах одновременно е движением ис очиным облучения осуществляется также переявижение самого больного соризонтальной илоскости. В настоящее время созданы ускорители, который могут менять интенеивность и форму самого пунка за ечет много С в сткового коллиматора, что позволяет увеличить гочность, достичь не обходимую колформность и оптимизировать долюе распределение. Необо измое пространственное язолозное распределение создается путем парьодовления числа изоцентров, формы и размера используемого колламато рт углов перемещения ускорителя и положения самого больного. Время отр мещения больного для каждого изоцентра занимает 20-30 мин. Потрынстию с замма-ножом применение линенных ускорителей дает воиз пость облучать большие по размеру мишени (экстракраниальные,

Разпохорургия с применением пучков тяжелых заряженных частии оспована на эспользовании ника Брета (Bragg) линейной плотности иовилаши возвикающего при торможении протонов. Этот метод имест опредетиные преимущества за счет тучшего дозного распределения и возможно это возучать большие по размеру мишени, но клиническое применение сто о раниче то применением лишь в специализированных физических центрах и высокой стоимостью

Сравантием непровизуализации, совершенствованием дозного планиро нипя и техники облучения радиохирургическии метод используют все ши используют использу использу использу использу использу использу использу использу

- тубинно расположенные артериовенозные мальформации небольших размеров;
- кавернозные мальформации;
- менинемомы,
- невриномы слухового нерва;
- тиномы,
- метастазы;
- функциональная нейрохирургия;
- экстракраниальная патология

Эти темио тогические исследования, проведенные в США, показали, что исто обльных, нуждающихся в радиохирургии, составляет более 50 тыс и човек в гол. Метод имеет явные «впешние» преимущества для больных так как долютяет вместо открытого вмешате њетва с высокои эффективно сило провести лечение за один селис (иногда амбудаторно) с минимальным риском осложнений.

## ОСОБЕННОСТИ НЕЙРОХИРУРГИЧЕСКИХ ЗАБОЛЕВАНИЙ У ДЕТЕЙ

«Необходимость выделения нейрохирургии детского возраста в обособленный самостоятельный раздел медицины обусловлена анатомо-физиологическими особенностями детского организма, а также разнообразием формыбо зенаний центральной нервной системы, присущих только детскому возрасту, и существенными отличиями в проявлении у детей тех неирохирурги ческих заболеваний, которые наблюдают и у взрослых. Эти отличия касаются особенностей реакции организма ребенка на заболевание, клинического проявления болезней, их диагностики, лечения, послеоперационного течения, специального ухода и исходов хирургического лечения», – писал А Аренді, основоположник детской неирохирургии в нашей стране.

В 1929 г. докторами Кушингом (Cushing) и Инграхамом (Ingraham) было со вано неирохирургическое отделение в детскои больнице г. Бостона.

В 1946 г в НЙЙ непрохирургии им. Н. Н. Бурденко было создано спетинали игрованное детское отделение со своим постоянным штатом, но еще ю Ветикой Отечественной войны в институте выделялись специальные койки для больных детского возраста.

Спектр нейрохирургической патологии у детей имеет значительные отшиня от върослых В первую очередь это касается гидропефалии и различных мальформаций ЦНС. Шунтирующие вмешательства различных типов (пентрикулоперитонеостомия, вентрикулоатриостомия, эпдоскопическая

вентрику юстомия) составляют основную группу операций.

До 3% новорожденных рождаются с различными пороками развития, в том числе и с пороками развития ЦНС. В связи с этим велика доля операции по коррекции пороков развития позвоночника и спинного мозга (метаппонеле, миеломенинтонеле, spina bifida оссића, липомы спинного мозта), черенно-мозговых грыж, кранностеноза, мальформации Киари и др И хотя каждый из пороков встречают редко, вся группа в целом составляет ягачительную часть неирохирургической патологии детского возраста.

На гретьем месте по частоте, но не по значимости, стоят нейроонколо инческие заболевания. Зтокачественные опухоли ЦНС у детей уступают по ко инчеству лишь опухолям системы кроветворения. Большинство современных протоколов по лечению детей с опухолями головного или спинного мозга как один из этапов лечения обязательно включают хирургическое

удаление опухоли.

Реже выполняются операции в связи с сосудистыми мальформациями ПНС, эпилепсией, нейротравмой.

## 5.1. Анатомические особенности черепа и мозга у детей. Специфика неирохирургической техники

Необходимость изучения анатомо-физиологических особенностей дет ского по праста неирохирургами подчеркивалась еще А. А. Арен пом, кото рад в 1968 г. инсал, что «помимо физиологических особенностей детского средин ма, пенрохирург до гжен точно знать и его анатомические особенно по тоотномичния величины в веса теза с величиной и ростом голошного стаз в различные периоды жизни ребенка, изменения формы черена с воз том реченка, помнить о тонкости кожных покровов и черенных костей, ком образии формирования пверчой мозговой оболочки и т. д.».

Извигие черена у ребенка перазрывно связано с развитием тотовного чога причем эта взаимоотношения динамически меняются в различные

игриоды развития детского организма.

О поличисти строения черена. Черен новорожденного отличается от чере от простого своими пропорциями и формой, числом костей, их строением, паружным и внутренним рельефом, преобладанием размеров мозговой корологи на гразмерами лина. Объем полости черена в среднем у поворожден того мальчиков составляет 375 см², у левочек — 359 см². Объем череня в перы от с. 6 мес учванивается, к. 2-летнему возрасту утраивается, к. 25 годам — увеличнивается в 4 раза.

У поворожденного мозговой черей более развит по ераввению с иние от м. Так, у поворожденного соотношение лицо:черей равно 1:8, у 2 летнего развика. 1 6, у 5 летнего 1:4, в 10 лет — 1.3, у взрослого мужчины 1 2.

у жетинины — 1:2,5.

При рождении черен имеет долихоцефалическую форму, которая вскоре - мі пястої на брахинефалическую. После года рост черена происходит в осполном за счет уветичения продольного размера. Вследствие выбухания пологах и теменных бугров черен имеет пятиугольную форму. Основание рана у кое и шинное. Число отдельных костных элементов больше, чем у и при потод так как кости состоят из несросциихся между собой частей. Спод э реты покрыт толетой надкостницей, слабо соединенной с костями. Это ссокобствует развитию потналкостничных тематом при родовой гравме, отрациченных диниями швов черена, где надкостница плотно связана со шва- 40 підпіл костей свода черена новорожденного равна 1—2 мм и из двух гомпльтных пластинов сформирована голько наружная, а внутренляя нинь в испіральных участках костей. Диплоэ состоит из радиально распо гоженных костных перекладии. Циевматизация костей отсутствует или на на питея в зачаточном состоянии. Рельеф наружной и внутренней поверхности мозгового черена выражен слабо, отсутствуют надбровные дуги, височ ные чины, мышечные тинии затыточной кости. Не развиты сосцевидный и лигтови вный отростки. Швы свода черена отсутствуют, так как края кос ил не имеют контакта между собой, Благодаря этому кости черена подвиж то, что имест значение при родах, когда головка плода должна изменять стою конфигурацию.

Розничка якляются характерным признаком черена новорожденного, и их существование связано с быстрым ростом головного мозга в конце виут ристрогого периода. Родинчки в силу своей податливости обеспечивают вправнивание колебации внутричеренного давления, возникающих при состоянные массы мозга. Различают постоянные и непостоянные ролишчки к постоянным относят непарные роднички — передний и задний и парные клиновициые и соспевидные, к непостоянным — глабеллярный, метопическая, теменной и мозжечковый Передний, или добный, роличок имеет ромбовалисто форму, располагается между теменными и добными востыми. Его размеры от 8—20 до 26—30 мм. Закрытие переднего родничка гровско цил в возрасте. 15—24 мес. Большие размеры переднего родничка,

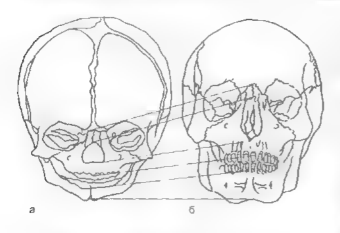


Рис. 5.1. Соотношение межлу лицевым и мозговым отделами черена ребенка (а) и взрослого (б) [Андронеску А., 1970].

позднее закрытие наиболее часто бывает при гидроцефалии и рахите. Напротив, малые размеры и раннее закрытие могут быть признаками микроцефалии или развиваюшегося краниостеноза.

Задний, или затылочный, родничок распола-

гается между теменными и затылочной костями, имеет греугольную форму, закрывается в первые месяцы после рождения. Клиновидные и сосцевидные родинчки амеют неправильную форму и закрываются на первом полу голии жизни. Непостоянные родинчки могут быть отверстиями черенномозговых грыж.

В среднем окружность головы при рождении составляет 34 см, а к конну 10 го гола жизни - 51- 52 см. В первыи год после рождения окружность головы увеличивается приблизительно на 12 см. затем темны роста костен черена замедляются. На втором году жизни окружность головы увеличивается на 2 см. на трегьем — на 1 см и до 10-легнего возраста — еще на 2—3 см.

Лицевой отдел черена новорожденного более развит в ширину, чем в высоту (рис. 5.1). Это обусловлено особенностями полости носа, отсутствием верхнечелюстных назух, слабым развитием альвеолярных отростков челюстей и др. Лицевой отдел черена в целом сдвинут кзади по отношению к

мозговому и соответственно больше величина бази наярного угла.

Рост и развитие черена после рождения выражаются в уведичении его размеров, изменении формы и пространственных взаимоотношений составвлощих его частей, формировании элементов рельефа, дифференцировке костных структур. Мозговой и лицевой отделы черепа обладают относи тельно независимым и раздичным темпом роста. Развитие мозгового отдела черела, глазницы и ушной кацеулы характеризуется высокой скоростью в пренагальном и раппем постнатальном периодах и вскоре замедляется. Линевой скелет растет более равномерно и длительно с ускорением в пубертанном периоде. Основание черена занимает промежуто гное положение, выимоденствуя в процессе роста с тем и с другим. Рост черена происходит неравномерно во времени и пространстве, что проявляется в неравномерной скорости роста в различных направлениях в различные возрастные периоды. Рост отдельных костей черена зависит от роста костной тклии в швах и синхондрозах (аппозиция), образования костной гкани на поверхпости и резорбшии с внутренней стороны костей, первичного перемещения Принслянии) костен за ечет растуших мягких тканен и веледетвие распирения полостей черена.

Формирование черенных ямок происходит путем поверхностного моле

проволям. Одним из факторов ремоделирования кое ед основания черста однования принастей вифферентированиям рост частей тодинного мода (более был год рост по уднарии тодовного мода и медленный рост стволовых струк грз. Изпродее интенсивное увеличение размеров черенных ямок происходии и первые 2 года жизни.

Посрохронность характерна для возрястных изменения отверстив и катой эсновация черена. Отверстия основания черент, через которые про это первы, относительно авирокие, а для сосудов узкие Раньше всего это ряне са развитие верхней глаятов педи и круплого отверстия, размеры го прих в тетском пограсте мало меняются. Отверстия арительного каналы стат пос яремное и большое запылочное наиболее интененвно увелизация в и период до 5. 7 дет и в подростковом периоде, Большинство отвертый достилают окончательных размеров к 16 годам, а илощаль последних в пичинство в меньшей степени, чем размеры черепных ямок

бытые структуры и полинны костей необходимо учитывать при трена очни черста при непрохирургических операциях. В своде черста точнины со из зависит от развития компактных иластипок и дипто.) Она уведичи со из свизрастом и имеет индивидуальные особенности. Необходимо учитовить ретвоат изные и токальные различия, так как толщина кости различисти то пько в разных областях свода, но и в центральных и краевых участых одной кости.

У поворожденных обе костные пластинки прослеживаются на веем про 1974 ини свода. У детен первых 3 лет жили толицина обенх пластинок со 156 вет 0.2 0.4 мм, а рост костей в полициу происхолит вреимуществен об 15 слет пыло 3. У детен 4—6 тет происходит усиленный и перавномер пыл рост в толивну компактных властинок. В лобно теменно-татылоч то поласти наружияя костная властинка становитея голиве внутренней, а в ин сечной области толиве внутренняя костная и тастика. В полростковом з вого теском периодах происходит усиленный рост за счет наружной костной и пастинки. Толична костей свода черена у летей с 4—6 лет равна 3. 1 мм, у 7. 14 тетиях. 4. 3 мм, у 15. 18-летних. —4. 6 мм. Вследствие мят в эти свода черена на месте удара перелома объячно не образуется, а появ выстей втанление по типу леформации (симптом целлу тойдного мячика).

фин юнческие вены в костях отсутствуют, за исключением лобной кости Тюротлы стя ветвей средитих оболочечных артерии неглубокие, постетине жеко могут быть высвобождены.

Кропоснабжение костей черена снаружи осуществляется гланным обраюм за счет богато снабженной сосудами рыхлой надкостнины и при тежатисто изнутри наружного листка ТМО, играющей роль внутренией на востшины. В свизи с этим при хирургических манипуляниях необходимо мини мально гравмировать налкостницу и при возможности восстанавливать си постность, что благотворию отражается на регенерации кости

Стелует отметить, что інневматизация костей черена у детей не выртже ит У новорожденного имеются клетки решетчатого дабиринта. До 5—6 че происходит образование новых яческ, которые пневматизируются к 7—8 го там. Лобная назуха у тетей 1 года не выражена и репттепологически являютстся в 3—4 года. После б лет происходит се ускоренное развитие, и к 9. П годым она достидет прибдилительно половины своей величины. Дали навыее развитие се происходит до 25 чет с ускорением в пубертатном перноле. У новорожденных налука основной (клиновидной) кости представия

ет собой шелевидное образование, а активная писвматизация начинается в 4-5 лет. В связи с этим риск вскрытия придагочных пазух и возникнове ния послеоперационной назальной ликворей у детей после нейрохирурги-

ческих операций невелик.

Особенности анатомии оболочек головного мозга. Тверлая мозговая оболочка у детей имеет такое же строение, как у взрослых. Однако она достаточно прочно прикрепляется к костям черепа на уровне швов и родничков. она более тонкая, а отростки оботочки слабо выражены. Соединение до 2-3 лет прочное. Синусы ТМО имеют нерастягивающиеся стенки, хорошо развиты и не отличаются от синусов взрослого. По латеральным стенкам синуса раскинута венозная сеть, которая позднее превращается в латеральные лакуны. Начало верхнего сагиттального синуса апастомозирует с венами носовой полости, за счет вствеи, проходящих через слепое отверстие, что не наблюдается у взрослых. Это представляет собои путь возможной передачи инфекции из носовых вен в синус. Иля детей характерна асиммот рия парных синусов по величине, выраженность костных борозд, прилежа щих к синусам. Иногда бывает расщенление продольного синуса или костный гребень на внутренней пластинке, расположенной над синусом кости, что следует учитывать при трепанации для предотвращения повреждения последнего.

Проекция сипусов на кости черена ребенка отличается от гаковой у взростого. Например, сигмовидный синус находится на 15 мм квади от наружного слухового прохода. После 10-летнего возраста строение и топогра-

фия синусов у ребенка такие же, как у взрослого.

Паутинная и мяткая оболочки головного и спинного мола более гонкие. Подпаутинное пространство относительно большое. Его вместимость у новорожденного составляет 20 мл и в дальненшем быстро увеличивается: к 1 тоду достигает 30 м г. к 5 годам —40 –60 м г. к 8 годам — 100—140 м г. посте 20 - 25 лет - 100 - 200 мл. Размеры базалыных цистери у детей относительно

больше, чем у взрослых.

Анатомические особенности головного мозга. Годовной мозг новорожденного – незредый и незаконченный в своем развитии орган. Полость черены больше объема мода, значительные свободные пространства заполнены епинномо повой жидкостью. Масса толовного мозга новорожденного 330-340 г и составляет 1/4 массы мозга взрослого. На 1 м году жизни масса мозга удваивается и достигает 800 г. к концу 3-го года — 1000 г. к 4 годам -1300 г. Ткань головного мозга ребенка богата водой, удельный вес которой с возрастом уменьшается.

Моловая ткань новорожденного мало дифференцирована. Корковые клетки, стриарное тело, пирамидные пути недоразвиты. Плохо дифференпировано серое и белое вещество. Нервиые клетки у новорожленных расподожены концентрированно на поверхности больших по гушарии и в белом пешестве. С увеличением поверхности головного мозга нервные клетки мигрируют в серое вещество. С возрастом увеличивается илотность кроне

носных сосудов.

Развитие и формирование различных частей и отделов головного мозга происходят гетерохронно. У новорожденного лучше развиты филогенетиче-

ски более старые отделы мозга.

Продолговатый мозг и другие отделы ствода к моменту рождетия вно ше развиты. Водопровод мозга более широкии, чем у взрослого. Мозжечок разпо постаточно, размеры по тупырий малы, борозды выражены нелостт
- спостижения край полущарий на 1 см выше края большого запачочного
- порятия. Мозжечок развивается на 1-м году жизни ребенка больше тругих
или пов мозга.

Ноколые желудочки сравнительно широкие. Мозолистое тело тонкое в городкое в теледие 5 ил оно становится годие и длиннее, достигая к № 16-шим своего окончательного размера.

В анмоотношения борозд в извилии с костями и швами свола черена обверождениюто несколько иные, чем у взроелого Центральная борозд роздоложена на уровне теменной кости. Нижиелатеральная часть этой борозды бахолится на 1—1.5 см краниальнее чешуичатого шва, теменно тты образ борозда располагается на 1 мм кпереди от ламбдовидного шва Со этопистия борозд, извидии мозга и швов, характерные для взрослого, уста напочиваются у детей только к 6—8 годам.

(равинтельно малая дифференцированность функций внутри кажлог по пунора является причиной того, что у детей легче замещаются угранивые этементы каждого анализатора, что проявляется инфокции по чожностями компенсации угнетенных и уграченных функции коры гологино мола.

платомические особенности позноночника и спинного мозга. У ребенка 1 в того жизни все позвонки относительно вире и ниже, чем у прослоте сои пломо-повой капад у новорожденных относительно вирокий и сости от 1/4 от размера у взроелого. Постепенно увеличивается и достигает своем окончательного размера к 6 годам. В первые годы жизни по воночни разтег быстрее относительно тела. Рост происходит за счет межно воночно-поз хрящен. В зальненияем рост костной части позвоночника преобъздают ростом хрящевых дисков. С возрастом появляются физистопин от пятивы позвоночника и к 6 - 7 годам жизни ребенка они отчетанию выружены.

Спинной мож поворождению оребенка имеет более закончению морфиотическое строение по сравнению с толовным можом. Спинной мож обрежению столовным можом. Спинной мож обрежение ил кау кального от не ка метул иярной трубки. С 3-то месяна вигу риу робного развития польоношинк начинает расти быстрее спинного можа и тому к рож тению конус спинного можа располагается на уровне инжистрои 1 п. та у изрослого лостинает нижиего края 1 п. Длина спинного можа новорождениях и среднем 14—16 см. к 10 годам у цванияется и у върослого

утранвается, досицая 43—45 см. В связи с этим спинкомозговую пункцию у

ребенка с једуст проводить между остистыми отростками Lin -Ly.

Шенное и поясничное уголщения выражены уже при рождении, однако на протяжении первых лет жизного произходил их развитие за счет увечичения исиронов, мислинизации и непроглии. Центральный канал у детей шире, чем у взроелых. Проводящие пути спинного мозга новорожденного уже мпечинизированы, кроме пирамидных путей, мислинизация которых заканчивается к 3-4 годам.

Особенности непрохирургической техники у детей младшего возраста. Особенности строения и развития ребенка определяют специфичность неирохирургических манипуляний и доступов. В наибольшей степени это отно сится к детям младшего возраста (0-4 года).

Жесткую фиксацию головы у малышей применяют с крайней осторож постью из за опасности повреждения тонких костеи черепа. У детей млад

ше 1 года жесткую фиксацию, как правидо, не применяют.

На всех этапах операции особое внимание следует уделять тщательному темостазу, так как из-за малого ОЦК даже незначительная кровопотеря может стать критической.

У летеи младше 1 года разрез кожи в области коронарного шва следует

детать клади или кнереди от большого родничка.

IMO у новорожденных прочно сращена с костью в области швов, что гребует особенно тщательной ее диссекции в этих областях при проведении краниотомии.

Кости у грудных детей тонкие, поэтому при операциях можно иногда обовансь без использования краниотома -- резагь кости свода черела нож-

нинами.

Кости черена у дегей до 1 года обладают высокой способностью к регеперации и реоссификации при условии сохранности подлежащей ГМО. Веледение этого небольшие дефекты свода черена могут закрываться самостоятельно. Это важно знать при выполнении реконструктивных операций при краниостенозах.

Костно-пластическая трепанация при операциях на задней черепной ямке до іжна использоваться у детей дюбого возраста. Восстановление анагомической целостности затылочной кости снижает риск послеоперационной пікворей и подкожного скопления ликвора, что особенно важно, так как п ветском возрасте мышечный слой этой области еще тонкий. Кроме этого, костный лоскут предотвращает образование грубого мышечно-оболочечното, а при незацитой ТМО - мышечно-мозгового рубца, который значительно осложияет проведение повторных операций.

При операциях на задней черепнои ямке следует помнить, что у детей ыны ючный синус может быть широким и хорошо функционировать. При искрытии ТМО его сдедует перевязать в средней грети для предотвращения

воздупиров эмболии и/или послеоперационного кровотечения,

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

4 реневи 4 А Основы непрохирургии летекого возраста М., 1968 − С 11 19 Фидропеска 4 Анатомия ребенка Бухарест, 1970 С 81 129. Сперынский В. С. Основы медицинской краниологии — М., 1988. - С. 236. 266. Stricker M. Craniofacial malformation.— 1990.— P. 61 -85.

# § 2 Особенности неврологического обследования детей миадшего возраста

Обстодование детей до 2 лет спедует проводить в состоянии комфорта В жнок может находиться в постели, в коляске или на руках у матери, ло г

• и обить накормлен. Опинмальное время осмотра за час до счы-

По попусли в стинительной в не в политиры в настрой в при получительной в при получительной в при получительной в получительном в получительно от в тования. Объективную информацию можно получить, набъюдая за ретельком во премя беселы с родителями (сбора апамисы). Это полвольст ополить уровень болретвования, общей активности, интерес к окружающе- мощиональные реакции, развитие звигательных функции и ориенти. рожено определить степень их нарушения. При этом следует обращать вопытание на симметричность участия конечностей в движениях, Большая от нивность отной руки у ребенка указывает на поражение нервной систеяна так к ік доминирование по руке формируется только к 2 толям. При овмогре сразу же вызвляют признаки гидроцефални (увеличение окружноти тотовы, тидропефальная ее форма, превадирование размеров перебрального череда илд тицевым, выбухание больного розничка, усиление рисунка полкожной венозной сети головы, симитом «ваходящего солина»), порушения конфитурации черена. Производят измерение окружности голопо (максиматьное значение), определяют напряжение и пульсанию большого родинчка. Симметрия или асимметрия мимики, нарушеция движепои гланых яблок позволяют сделать заключение о функции III, VI, VII пар черенных нервов. Целесообразно приложить ребенка к труди матери. или вать соску. Если ребенок неплотно захватывает соску, вяло сосст, бы тро утом вяется, поперхивается при попытке присосаться, долго держит молоко во рту, имеет посовой оттенок голоса, го это свидетельствует о од проариом или исевдобульбарном синдроме. Следует обращать виимание из положение головы. Вынужденное положение головы, обычно идентифинируемое как кривощея, передко является первым симитомом объемното образования в полости черена и компенсаторной реакцией при ликворопилмических нарушениях или косоглазии. При дальнейшем осмотре ребенка раздевают и укладывают на кровать или специальный столик. Обраислог виимание на кожные покровы — наличие пятен цвета «кофе с моловымы, темантиом, зон оволосения, которые могут быть признаком системнов натологии. Гемангиомы, расположенные по ходу троиничного нерва и иго нюй из его ветвей. - один из симптомов энцефалотригеминального ингноматоза Штурге—Вебера.

УД из дальнейшего обследования врачу, помимо неврологического молопочко следует иметь набор игрушек и картинок для привлечения инимация

ребенка Желательно, чтобы мать находилась рядом с ребенком.

Более детально исследуют функции черенных нервов, мышечный топус, рефлекторную сферу. Использование ярких предметов помогает опенить объем движении глазных яблок. Если ребенок не проявляет к ним интерест, стетует заполозрить снижение остроты зрения или интеллектульный тефект. И павающие движения глазных яблок свидетельствуют о нарушения фите ньпои функции. При исследовании реакции зрачков на свет дуч до гжен быть направлен вначале на побои участок теда ребенка, с тем чтобы не спровоцировать реакцию испуга.

Помимо сухожильных и периостальных рефлексов, исследуют врожденные рефлексы поисковый, защитный, хоботковый, сосательный, ладонноротопои, увлуательный Бабкина, Робинсона, Моро, опоры, автоматическая походка и т. а., которые в норме с 3 мес постепенно угасают, а к 5 мес исче ьнот, за исключением сосательного рефлекса, которыи сохраняется до гола, а иногда и дольше. Несоответствие врожденных рефлексов возрастному периоду указывает на нарушение формирования мозговых структур в целом и не имеет гопического значения. Проверяют моторные навыки: удержива пис то ювы в положения на животе, в вертикальном положении, поворот со спинки на живот и с живота на спинку. У детей старше 8. 9 мес оценивают способность подзать, вставать, холить. Исследование болевой чувствительпости проволят только в конце обстедования, с зоны предполагаемой анестезни Критерием сохранной чувствительности служит гримаса беспокой ства, испуга, плач.

На основании сведении, полученных от родителей, результатов наблюдеиня за ребенком, общения и игры с ним, объективного обследования склатывается суждение о психомоторном развитии ребенка, его неврологичееком статусе. Двигательные, психические и речевые навыки необходимо соотпосить с установленными возрастными пормами, при этом следует учи-

тывать, что последние достаточно вариабельны

### Основные показатели психомоторного развития ребенка первых 2 лет жизни:

I мест приподнимает голову в положении на животе, следит за предмета ми, которые находятся в центральных участках поля зрения, пальны пракгически постоянно сжаты в кулак;

2 чес в положении на животе приподнимает верхнюю часть туловища, следит ы предметами, которые находятся в периферических отделах поля врения, у ньбается окружающим, при громких звуках - реакция испуга;

З мес. в положении на животе, опираясь на предплечья, приподнимает верхною часть корпуса и голову, в вертикальном положении держит голову на вщы уже разжаты, тянется к игрушкам, смеется, гулит.

4 мсг. поворачивается с живота на спину, тянет предметы в рот, реагиру-

ст на голос, сидит при поддержке:

э мес поворачивается со спинки на живот;

6 мес при поддержке силит, перекладывает игрушки из одной руки и другую, дока гизует источник звука, раздичает знакомые тица;

мес: силит без поддержки, иногда садится самостоятельно, хлопает и

влюши, прои нюсит отдельные слоги «ма», «на», «ба», «дя»,

9 местно вает, пытается вставать и стоять у опоры, ест с дожки, машет рукол «до свидания», понимает значение некоторых слов, показывает на вываемые предметы, товорит отдельные слова «баба», «дядя», «тетя», выполня ет отдельные просъбы, знает слово «нет»;

12 мес. начинает самостоятельно ходить, но часто падает, ест самостоя

тельно зожкой, словарный запыс может составлять 12 слов,

15 мес, польцет вверх по лестинце, собирает пирамилку из 2 колец, тово рит 4-5 слов:

18 мес. бегает, самостоятельно ест;

21 мес поднимлется по лестинце, собирает пирамилку из 5 колет,

24 мес поднамается и спускается по тестивие, разлевается и отевается

Обследование детей в возрасте от 2 до 4 лет закже предпознает наиво гото и игру как важным способ получения информации о деятельности с у от и вов первион системы, учитывая возрастине показатели психомо в риого развития детей в возрасте от 2 до 4 лет.

### Основные показатели исихомогорного развития ребенка после 2 лет:

У мес хорошо безает, спускается и воднимается по тестнице, открывает осрь забирается на тиван, кресто, собирает пирамилку из 6 кубиков, оретножение строит из 3 слов, среди которых есть глагот, хорошо лержит тожку помогает при раздевании, ступает чтение рассказов, рассматривает при этом картинки;

и мес прыгает, собирает пирамилку из 8 кубиков, идентифацирует се

та топоры «Я», выет свое полное имя, помогает убирать вещи,

Устист познимается по лестинце, полнимая то правую, то лемую полу, от истоя на грехколесном велосипеде, недолго стоит на однои воге, собира инфамилку из 9 кубиков, имитирует конструкцию моста из 3 кубиков, сристивнает круг, крест, янает свои возраст, предложение состоит из не стольких стов, играет в простые игры, помогает при одевании, мост руки,

А мес столт на однои поте, вырезает пожницами фигурки из бумаги, полотрует конструкцию ворот из 5 кубиков, схемагично рисует четовека, показанает более длиниую из 2 линий, считает до 4, пересказывает корот их пстории, пграет с детьми, самостоятельно пользуется гумлетом

Обстечование летей старше 4 лет принципиально не отличается от обстеновация взрослых

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

Атрия I I, Мастиокова I М Нарушение пенхомоторного развития детей периого толя жизик.— М.: Медицина, 1981.

Столо бетно по ле скои неврологии Под ред. В. И. Гузевой.— СПб., 1998.

Secon K., Asmed S. Pediatae Neurology Principles and Practice - Mosby, 1999

# 5.3 Эндокринные нарушения при нейрохирургической патологии в детском возрасте

Типот и імпическая обвасть является центром регуляции различнах поне за приских и функциональных реакции. Патологические процессы в цен мо туп гарушать пормальное взаимоденствие в системе гипофиз этипота имуструшоть к тормональным расстроиствам и вызывая различные испушческия и висперальные парушения.

Синтромы, наблюдаемые при натологии типоталамуса

вефици; или типерсскрения различных гормонов гипофиза;

) парушения терморетуляции (типертермия, гипотермия, поикитотермия);

 парущения пивдевого поведения (гинерфагия и ожирение, реже апорексия);

и функция сна (нарушение ритма сон бо претвование, сомно венния)

5) пеихические парушения (апатия, раздражите пьюеть, гыевливость, лу рашливость, аптисоциальное поведение, повышенная сексуальность, при ступы смеха или плача, в редких случаях клентомания).

б) ухудщение намяти на текущие события, синжение способности к кон

центрированию:

7) нарушения ветегативной нервной системы [поттивость или сухость кожи, отеки при отсутствии электролитных нарушении, акроцианоз и похоложине конечностей, мраморность кожи, нарушения сердечного ритма (тахи- или брадикардия), в редких случаях нарушение функции сфинктеров].

При повреждении гипогаламических ядер в большинстве случаев наб юдлется дефицит одного или нескольких гормонов гипофиза, однако в неко торых случаях в связи с нарушением нормальных регутяторных взаимоден ствии может отмечаться гиперсскосция гормона (например, типерпродактинемия при синдроме пересеченного стебля или изодированного гипофиза. сии пром неа цекватной секрепли АЛГ при гравмах или оперативных вмешательствах на може, синдром преждевременного полового развития. Менее серье ные повреждения могут вызвать изменения пормального пиркалного ритма секрении некоторых гормонов или нарушение секрегорного ответа на стиму внико. В детском возраете наиболее частои причиной патологии инпозадамуса явдяются опухоли хназмадыной области и III желулочка, од нью по могут быть инфильтративные процессы (туберкузез, саркоилот. гистионитоз X), воспалительные, аутоиммунные, наследственные или гене пические забозевания (например, тиреотоксикоз при синдроме центральдои пелувствите твности рецепторов к тиреоидным тормонам и веледствие лого гиперсекрения ГП: сипаром Каламана). Возлеиствие опухоли на гор мональный статус зависит от многих причин; размера опухоли, локализипни и гистологического варианта, возраста больного

Сиптел и секреция гормонов передней доли гипофиза находятся полконтролем гипоталамических пентидов (табл. 53). В свою очередь большанство гормонов передней доли контролирует активность перифериче

La 6 л и tra 5 1. Гормональная регуляция в системе гипоталамус -гипофиз -периферическая эндокривная железа

Гипоталамиче- ский пептил	Гормон роста рилизинг-гор- мон (соматоли- берин, ГР-РГ), соматостатин	Тиретролин рилизинг- гормон (ти- ролиберин, ТР-РГ)	Кортикотро пин-рили- зинг-гормон (кортиколи- берин, КРГ)	   ЛГ-рилизинг-гормон (ЛГ-   РГ, люлиберин) 
Гормон перед ией доли гино физа	Гормон роста (ГР)	Тиреотрол выи гор мон (ТТГ)	Адренокор тикотроп- нын гормон (АКТГ)	Лютеинизирующий гормон (П) Фоллику постимули рующий гормон (ФСГ)
Периферическ ія: желе ж	- 1	Пінтовид-   ная желе за	Надпочеч- [ники	Яячки/Яичники
Гормон перифе эпреской желелы		Тироксин Триполги ронин	Кортизол	Гестостерон эстрали од, прогестерон

то у петокринных жетез. В заднев доле гипофиза тепонируется синтели ражны в преоцических вирах типовалямуса антидиуретический тормон гу П.).

При покатизации вато югического происсе в области типофиза могут отоляеть кас тноо тефицит тормонов передней доли типофиза (краинофаронсиона), шбо различные син промы гиперсекрении того или тругого гортоли (тленомы типофиза). Как правито, при ме ценном росле опухоли бе роти гипофизарных гормонов развивается постечению. Наиболее чувстви отнатов к довреждающему деиствию опухоли является соматогроныты отнанов гипофиза. При дальнением воздействий спижается секрения гортонов преогрофами и гонадогрофами, в последнюю очередь, как правито, рязвивается дефицит АКТГ.

истокриплые нарушения также могут возникать вторично на фоне леченов о тухо јей тапофиза, хназмы и 11 желудочка (хирургическое узаление или тучевая герания), а также после комилексного лечения олухо јей ЦПС футов токализации, например после дучевой герании опухо јей, локали отлинуся в вышей черениой ямке (мелуллобластома, эвендимома).

## 4.3.1 Синдромы эндокринных нарушений

Нарушение процессов роста. Синтез и секрения гормона роста (ГР) нахония по г ко пролем гипозанамических пептидов, стимулирующего соматоню рина и интибирующего сомазостатина ГР и его дериферический порен ик знку интоподобный фактор роста Г (ИРФ 1), синтезируемый в не чет и стиму пруют рост, возлействуя на эпифизарные ростовые и настипки И половном зивейный рост осуществляется за ечет длигных труочатых костей.

как быто сказано при нато югическом процессе дефицит IP развишет от разыше дефицита других тормонов. Первым клиническим симптомом потоститочности IP является снижение скорости роста ниже 25 и перпециал и (менее 4 см в тол), в датьнением развивается задержка роста, кото разо можно оценить, рассчитав коэффициент стандартного отктоления (ADS роста), которыи рассчитывается по формуле; SDS = (x = x)/SD, т в раст пациента; х - среднее значение роста для данного хроно ютиче стого возраста (возраст рассчитывается с точностью до десятых) и пота, М стан партное отклопение для танного хронологического возраста и пото (по перцептильным таб ищам). Диагно з отставания в росте ставят бо вс эмому при SDS роста менее — 2.

Помимо отставния в росте, соматогронная недостаточность также мо эт проявляться свижением мышечной массы и силы, увеличением коли исты, жировой ткани, остеонорозом, склонностью к депрессии, синжени ем сократительной способности миокарда.

Так как ТР секретируется в импульсном режиме, однократное опреледение этого гормона в сыворотке крови малоинформативно, по этому тля опенен сомытогронном функции может использоваться уровень НРФ Тлен остка, святывающего инсутинополобный фактор роста (ИРФСБ-3) по тля общесточного инагноза арименяются стимулявающиме тесты (е инсутином клониличем, аргинином и тр.). Виброс ТР и кронь более 7 -10 мк// глафоне слимуващий тоборит об отсутствии чефицита ГР. Темин ростя ребенка

155

Гаф гити а 5.2. Герапия эплокринима нарушений при новообратованиях ЦИС

Свидром	Препарат, доза, способ введения				
Пеностаточ пость ГР	0,1 1,1 кг в сутки однократно подкожно вечером				
Вторичный - типотиреоз	1 -тироксин 25 100 мкг/м3 в сутки утром перорально				
Вторичнья гипокорти» пизм	Ги прокортивон (Кортеф) 5—15 мг/м² в сутки в 2- 3 приема, при стрессе доза увеличивается в 2-3 раза				
Песахар- иын двабет Вторичный	Лесмопрессии (адпурстин СД, минирин) интраназально (1—6 капель в сутки в 1—3 приема) или перорально (0,1—0,3 мг 1—3 раза в сутки) Мальчики:				
PW P	• тестостерон (сустанон-250, (омна трен-250 внутримышечно 0,5—2 мл. 1 раз в 3—5 нед, андриол 40—160 мг в сутки), • препараты ХГ (профази, претвид, хорионический гонадотройин) куръами 1000—2000 ЕД 2 раза в неделю в течение 1—3 мес. Девочки				
	<ul> <li>г.инкпретрадиод (микрофолдии), эстраднол валерат (прогинова) или 17-в эстрадиол (эстрофем) в сочетании с пренаратами протестерона (дюфастон);</li> </ul>				
	• комплексные эстроген гестагенные препараты, используемые для заместительной терапки (дивина, циклопрогенова, климонорм, фемостон), или противозачаточные прегараты с инзким содержалаем этина 1- к традност и новинет, минизистон, мерсалон, мину, ст. фемоден, марвелон, микрогинон, ригевидон, ло-феменал, логест)				
ШР	Аналоги тонадол иберина длительного денствия (деканентил-дено, ди ферелин) 3,75 мг 1 раз в 4 нед				

обычно коррелируют с ником выброса ГР на пробах, кроме следующих с ву члев 1) часть больных после удаления краннофаринтиомы хорощо раступы фоне недостаточности ГР, обычно это сочетается с ожирением; 2) больные аубергатного возраста могут хорошо расти на фоне недостаточности ГР на счет половых стероидов, но их конечный рост циже ожидаемого; 3) при прежлевременном половом развитии (ППР) наблюдаются хорошие темпы роста, по конечный рост остается низким за счет преждевременного око степения хрявтевых зон роста; 4) сниженные темпы роста могут быть обу словлены также повреждением хрянтевых зон роста длинных трубчатых костей и позвоночника после лучевой терапии.

При педостаточности ГР после лечения основного заболевания возмож по проведение заместительной терапии генно-инженерными препаратами гормона роста (тчбл. 5.2). Адекватная заместительная терапия удучшает по казычен конечного роста больных и во многих случаях он приближается к тепетически детермицированному показателю. По занным всемирной базы аппых КІСУ, заместительная терапия ГР у больных, получав из лечение по новоду различных опухолей ЦНС (краниофарингиома, терминома, аст роцьтома, медул гобластома), не приводит к увеличению частоты рець ыной заболевания.

Нарушения положого развития. Гипоталамический ЛГ ГР стиму шрует сиптез и секрещию ЛГ и ФСТ передней доли ципофила. ЛГ стиму пірует ете

роплотенев, ФСГ у мужчин сперматогенев, у женицин - совревание грану в инах к јеток и продукцию прогестерона. Потовые стероилы (тестостерон

и в грогоны) вызывают развитие вторичных подовых признаков

Половое созревание начинается с появления вторичных половых при ян и ов Судевочек увеличение грудных желез, у мальчиков — увеличение ян- + (более 2 м т) и полового ч јена, в дальнейшем появление по ювого овочистия. Половое созревание оценивается по клиническим признакам (стати по Ганиеру (-5), уровню воловых тормонов (л1, ФС1, тестостероп, в градиод), костному возрасту (определяется по рентгенограмме кистеп руг), УЗИ тениталии. Базальные уровни половых гормонов не всегда виформативны, по этому в ряде с кучаев (например, при ППР) проводится стиму вилиопиля проба с гонадолиберином

Преж јевременным половым развитием (ППР) называют появление вторичных половых признаков у мальчиков до 9 лет, у девочек до 8 лет (пап появление менструации до 9 лет). ППР центрального тенеза может быть с первых јет а месяцев жизни единственным симптомом гамартомы типота. толуса в более старшем возрасте - плиомы хиазмы или III желудочка. Эта и пология в настоящее время успешно лечится аналогами гонадолиберина

1 нержков полового развития считают отсутствие вторичных половых признаков у мальчиков после 14 лет и у девочек после 13 лет. Это состоя ные может быть обусловлено конституционалытыми особенностями, а такто тефицитом ГР, при котором наблюдается отставание костного возраста от паспортного. Задержка полового развития может развиваться у большых, по вучивиих комплексное лечение по поводу опухолей задней черенной ям. ни (папример, при медуллобластоме). Задержку полового созревания следу ст эвфференцировать от гипогонадотропного гипогонадизма, наблюдаемого ори поражении типоталамо-гипофизарных структур (краниофарингиома, терминома).

При гипогонадизме наружные и внутренние гениталии имеют допубер ватное строение, половое оволосение скудное или отсутствует. У мальчиков стато развита скелетная мускулатура, отмечается перераспределение жировол ткляти по женскому типу, высокии голос, длина полового члена составъиз менее 5 см, объем зестикул – 3 мл и менее, нет характерной пигмента ини и складчатости мошонки, возможна гипекомастия. У девочек молоч ні с жетезь не развиты, зетрогенная реакция пизкая, матка и яичьики при III имеют допубертатные размеры. Если заместительная терапия положы. ми гормонами не проводилась, то у некоторых больных может наблюданься вы окоростость с евнухоидными пропорциями тела

Гормональный анализ также не позволяет дифференцировать задержку по свясто со вреватия и пентральный гипогонадизм. В обоих случаях уровии П ФСТ и половых стероядов (тестостерона и эстрадиола) находятся на тоаубергациом уровне, проба с людиберином выявляет отсутствие выброса. П

и ФСТ в ответ на стимуляцию.

При типогонадизме больному гребуется постоянная заместительная те-

ранцы половыми гормонами (см. табл. 5.2).

Вторичный дипотиреот Развивается вследствие выпадения (преотронной функции типофиза, стимулирующего синтез и секрецию гормонов шито игион жетель. Кливические симптомы, брадикардия, приглушение тонов сер на сенжение артернального давления, бледность и сухость кожи, су

хость и ломкость во юс, запоры, спижение памяти, ассоциативного мышлегты, затержка скорости роста и созревания костей - менее выражены, чем при першилном гипотиреозе. Двагноз ставят на основании снижения в крови уровия свободного 14. Уровень ТТГ может быть нормальным или слегка по выпешным (до 5 - 8 мЕд/л) и снижается на фоне заместительной терапии парадлельно нормализации уровня Т4.

Лечение проводится препаратами L тироксина (см. табл 5.2), адекват-

пость дозы оценивают до уровню свободного 14

Вторичный гипокортицизм. Возникает при снижении синтеза глюкокорыкон юв на почечниками в связи с низкой секрецией АКТГ. Секреция мигертнокортикоидов не является АКП-зависимой, поэтому сольтеряющий син фом не развивается. Клинические проявления: слабость, утомляемость, склонность к типотонии и типотликемии, пониженная резистентность к лифекциям. Вторичный гипокортицизм может быть у больных с герминативно клеточными опухолями, после удаления краниофарингиомы, а также у больных, интельто получавших большие дозы стероилов. Симптомы гипокортицизма часто проявляются только при стрессе. Диагностика основа на на выявлении сниженного содержания сывороточного кортизола утром, тониженного или пормального уровня АКТГ, снижения содержания кортизо в в суточном моче. Для подтверждения недостаточной секреции АКП используют стимуляционные тесты с введением метирапона, инсудина или кортиколиберина. Подтверждением АКП -педостаточности является отсуте вие говышения АКТГ и кортизола сыворотки крови в ответ на стимулянию. О шако даже при нормальных показателях функции надпочечников существует риск развилия криза острои надпочечниковой недостаточности. При наличении лечения необходимо в первую очередь ориентироваться на к инигческие данные. Во многих случаях терапию проводят только на фоне стресса (см. табл. 5.2).

Несахаривае диабет. Развивается в результате дефицита эпдогенного ва юпрессита (анти изуретвческого гормона, АДТ), который, действуя на уровне почечных каналыцев, удерживает воду в организме. Основные симт томь полнурия (диурез более 250 мл/ч, у маленьких детей более 3 мл/кг/ч), жыжы, пипотония мочи (удельный вес мочи менее 1005, осмотярность пиже 200 мОсм/л). Для диагностики проводят анализ мочи по Зимницкому, в сомнительных случаях пробу с сухоядением. Манифестации несахарного

диабета может способствовать назначение глюкокортикоидов.

В пекоторых случаях (особенно в послеоперационном периоде) возможно во иникновение типериатриемического и гипонатриемического синдро-

мов, которые требуют специальных лечебных мероприятии

Заместите пьную терапию проводят синтетическими аналогами вазопрес сина (см. табл. 5.2) под контролем общего количества суточной мочи, ана ни а мочи по Зиминцкому, уровня электролитов (осмо іярности) сыворотки крови.

дизинефальные ожирение. Обычно развивается после удаления опухолен-Ш желулочка (глиомы, краниофарингиомы). Это вызвано травмой гипотатами еских язер, регулирующих жировой обмен. Выраженность ожирения оденнымот по интексу массы теза, который рассчитывается по формузе мнеса нена/рост (кт/м). Для взроелых ИМТ более 25 кт/м свиде тельствует об иловточном весе, более 30 кг/м' об ожирении. Для летей существуют специальные перцептильные таблицы во оценке ИМТ Дили-

f то ти да 5.3. Эндокринные нарушения при различных новообразованиях головного мозги у детей

Спуналь	До лечения	После лечения		
† рацио фаркитио ма	І вполитунтари во (выпа- дение ГР, ТТГ) Ожирение	Пангипопитуитаризм Ожирение Несахарный диабет		
Legistitio MB	Пангилопитунтаризм Несахарный днабет Гиперпродактинемия Снижение массы тела	Пантинопитунтаризм Несахарный диабет		
Ганома мы мы	ППР Ди инпефальная кахексия	ППР Ожирение На фоне лучевой терапии — гипопитуитаризм		
Енмиртома	ППР	ппе		

1 гб ги и з 5.4. Частота дефицита гормонов гипофиза (в процентах) у детей с крамиофирицизмомой (собственные наблюдения и данные литературы)

Epvana	1.5	FH	AKIT	ЛГ/ФСГ	11P/F*	A/LI
До операции	70-90	10-40	0-25	20—80	40	10
После операции	90-100	40-90	20-75	70—90	30	40 85

<sup>•</sup>Больные с гиперпродактинемией.

пофатьное ожирение обычно сопровождается гиперинсудинемией и дислипплемией. Этот тип ожирения практически не поддается лечению и являет-

ся одной из основных причин инвалидизации больных.

потребления кахексия. Диэнцефальная кахексия (синдром Рассела) харимгеризуется выраженным снижением массы тела на фоне пормального потребления калорий, удовлетворительного самочувствия и отсутствия отмитомов интоксикации. Этот синдром наблюдается, как правило, у денен то 3 лет на фоне пилоилных астронитом гипоталамуса или зрительных путеи, по может встречаться при других опухолях и в более старшем возрасте Ребенок может вообще не прибавлять массу тела на фоне нормального показателен типейного роста. Часто качексия является единственным симптомом заболевания, и больные длительно лечатся у педиатра или гаст розпреродога то появления очаговых симптомов (нистагм, тремор, сниже пре врения). При исследовании гормонального статуса выявляется гипер секрения СТГ.

Несмотря на сходную локализацию, при различных гистологических вы рилитых опухолей хназмы и III желудочка могут превалировать те или инысплокоинные нарушения (табл. 5.3).

*Кранцафаринецомы.* Обычно до операции развивается дефинит ГР, реже пторичным гипотиреоз, несахарный диабет (табл. 5.4). По разным даниым, у 10—15 с детей первым симптомом может быть ожирение.

При эпдосет вярных краниофаришиомах исдостаточность гормонов ти

может быльным проявлением выправлением и отору принцения и проявлением воо јевания. Это отставание в росте веледствие дефицита ГР у 45% больных, умеренная жажда и полиурия (30% больных), обусловленная поражепием відней доли гипофилы, гле депонируется синтезируемый в гипоталамусе А.П. Клинические признаки дефицита других гормонов, как правило,

стерты и выявляются при углубленном обследовании.

При стебетыных краниофарингиомах возможна задержка роста, однако она встречается реже (в 15% случаев) и менее выражена, чем при эндоселв опых краннофарингиомах. Дефицит других гормонов передней доли гипофиза отмечается редко. Несахарный диабет также нетипичен для данной лока плания опуходи, поскольку секреция АДГ в данном случае не нарушена, а гранспорт гормона при разрушении стебля гипофиза может осуществляться по сосудистой сети.

При краниофарингиомах 111 желудочка возможно появление эндокриииму парушении до неврологических симпномов - это задержка роста

(24 %), несахаривы диабет (16 %) и ожирение (36 %).

В ислом в начале заболевания симптомы гипопитунтаризма менее характериы тія стебельной и интравентрикулярной краниофарингиом, так как при этом гилофиз, расположенный в полости турецкого седта, отграничен от опухоли плотной диафрагмой, а эндокринные нарушения обусловлены гранмон ди этцефа вьнои об гасти, где располагаются ядра гипоталамуса. Для поражения дизниефатьной области характерно развитие ожирения и несахарного диабета, который клинически выражен более ярко, чем при пора-

жении гипофиза.

Операция по удалению опухоли не улучшает эндокринный статус больу большинства развивается лефицит двух и более гормонов передней то ат гипофиза, у 85% больных выявляется несахарими диабет (см. табл. У Песмотря на соматотропную недостаточность, у части детей после оперании отмечаются пормальные и даже ускоренные темпы роста в сочетании е ожирением, хотя через несколько тел скорость роста снижается. Гормона на на недостаточность компенсируется с помощью пожизненной замесъще выон терапии (см. табл. 5.2). Наиболее сложной медицинской и соци. алтиол проблемой является диэнцефальное ожирение, которое сочетается с гиперинсулниемией.

Герминативно-к теточные опухоти. В отдичие от краниофарингиом, расту питу мердению и экспансивно, герминомы и смещанные герминативно-к теточные опухоли, являясь элокачественными опухолями, инфильтрируют и ра функцот при своем росте мозговую Ткань, поэтому при их супраселтярпом расположении также с высокои частотои возникают эндокринные нарушения. Наиболее частым клиническим симптомом при данной патологии янглется десахарный диабет, наб водаемый у 90 % больных. У части детей чано извание имеет денительный анамнез (несколько дет), поэтому может развилься выержка роста вследствие дефицита ГР. Помимо этого, при обсте товании выявляется недостаточность гормонов передней до иг гипофиза и у оо выпинства больных гиперпродактинемия (до 3000 мЕД/т)

Именью сочетание гиперпро нактинемии и несахариото диабета натогномонично т истерминативно-кдеточных опухолей. Частота тормональных нарушении (в процептах) у детей с герминативно-клегочными опухо иг (собстиенные наблюдения) IP 97, TTT 90, AKII - 67, 41/ФСІ 90.

11PJ1 — 88, AJ1F — 92

При секренны опухолью β-X1Ч, имеющего структурное сходство с ЛГ, у ма пенков может позникнуть синаром дожного (периферического, гонадо троинице зависимого) преждевременного полового развития. Носле лечения опухоли ППР вечеляет или переходит в истинное (пентральное, гоналотро пянзависимое) ППР.

После лечения сохраняются пангиповитуитаризм и несахарный лиабет. По неизвестным причинам герминативно-клеточные опуходи часто истречаются у больных с синдромом Клаинфельтера (1 случаи на 50 наци.

etitob).

І шомой является синдром истинного ППР, который наблюдается у 6% оочьных до операции и у 30% — после удаления опухоли. При яглофитных гиомах, сочетающихся с неирофиброматозом-1, ППР встречается являнтельно чаше — в 25% случаев. В среднем у 12% больных (в основном это тети то 3 км) выявляется диэнцефальная кахексия на фоне удовлетвори тельного самочувствия. После операции может возникнуть несахарный диа ост, который у многих сочетается с электролитными нарушениями (типо натриемия на 5—7-й день после операции).

Недостаточность гормонов передней доли гипофиза при данной патопо пи возникает редко и обычно является результатом облучения. Несмотря на высокие дозы дучевой терапии (более 50 Гр), у этих больных, как прави по, наблюдается изолированная СТГ-недостаточность на фоне сохранной половой функции, что при отсутствии адекватной заместительной терапии может привести к низкому конечному росту на фоне нормальных темпов

роста.

Гамартомы гипоталамуса. При этом врожденном пороке развития часто е линственным симптомом может быть синдром центрального ППР, наб по вемый с первых месяцев жизни. Считается, что ППР при гамартомах обустовлен эктопией неиронов, солержащих гонадолиберин, в ткань гамартомы. Хирургическое лечение как метод лечения ППР не показано, так как симптомы ППР после операции сохраняются, но может возникнуть пелостаточность других гормонов гипофиза.

Супраселлярные арахноидальные кисты. Эндокринно-обменные наруше пия при этой натологии встречаются редко, в основном это ожирение, реже 1111Р или задержка полового развития. У части больных может быть ньсо-

корослость, реже - отставание в росте.

Аденомы гипофиза. Составляют око ю 3.5—6% среди всех опухолен гипофила у летей и наблюдаются в основном в подростковом возрасте (75% и тей старше 12 лет). Наиболее часто встречается пролактинома (50% от всех леном), за неи следуют в порядке убывания кортикогропинома, сомато

гропинома, нефункционирующая аденома (6%).

Продактиномы Клинические проявления при этой патологии, номимо певро югических симптомов, включают снижение темпов (задержку) роста, от сржку полового развития (типогонадизм), у девочек пубергатного возраста возможны талакторея и нарушения менструального цикла. Уровены прозактина, как правито, выше 2000 мЕд/л. Некоторые аденомы имеют смешанное строение и секретируют как прозактин, так и ГР. При дифференциальном планто ве необхолимо учитывать, что умеренцая гиперпроттк инвемия (то 3000 мГ 1/1) может наблюзиться при синдроме пересеченного стеб ы гипофиза (папример, при крапиофаривтиоме), первичном гипотире

оте, различных тинекологических заболеваниях, при приеме некоторых препаратов (фенотиалины, метоклопрамид, контрацептивы), беременности. забо јеваниях печени. Это особенно важно, гак как при аутопени «немые» аденомы тинофиза могут обнаруживаться у 27% лиц среди общей попу-JUHHUM.

В терапии микропродактином (днаметром менее 1 см) методом выбора является применение агонистов допамина, при не эффективности медикаментолного лечения и макропродактиномах рекомендуется оперативное у встение новообразования. В клинической практике длигельно использукися коротколенствующие препараты бромокриптина (парлодел, абергин) В пастоящее время применяются также высоко эффективные селективные . 1.-дофаминомиметики пролонтированного деиствия, обладающие меньшими побочными эффектами. - каберголин (достинекс) и квинаголид (нор-

пролак).

Соматотропиломы. Составляют около 5-15% аленом гипофиза у детей К иническая картина зависит от возраста: при открытых зонах роста наблюдаются ускорение темпов роста и вследствие этого гигантизм, при закрыных зонах роста — акрометалондизм (разрастание мятких и костных гканен и вследствие этого увеличение размеров конечностей, поражение суста пов, изменение лица, гипергидроз и сальность кожи, респираторные и каріноваскулярные нарушения). Соматотропиномы в отличие от пролактином являются в основном макроаденомами (более 1 см). Уровень ГР в крови может быть как повышенным (более 10 нг/мл), так и пормальным. Для уточнения диагноза определяют уровень ИРФ-1 (повышен) или исследуют на фоне СГТТ (стандартного глюкозотолерантного теста). В норме уровень ГР на фоне нагрузки глюкозой снижается ниже 2 иг/мл, при гиперсекрешии ГР возможно даже парадоксальное повышение ГР в плазме. При соматогропиномах методом выбора является хирургическое удаление, в ряде с тучаев проводится лучевая терания и/или медикаментозное лечение анало гами соматостатина (октреотид, лаиреотид), а при смещанных аденомах агопистами допамина

**Кортикотролиномы.** Классическими клиническими симптомами при инх опухолях являются быстрая приблока массы тела в сочетании со снижинием темпов роста, стрии, гирсутизм, замедление или отсутствие половото совревания нарушения углеводного обмена, остеонороз. В среднем в 25% случлев аленомы при болезни Кушинга имеют размер менес 2 мм, поному не визуализируются на МРТ. Днагноз включает в себя как подтверж изтие типерсекреции коргизола, так и установление се источника (аденома инпофиза, опухоль надрочечника, эктопическая секреция АКТГ), С этон не ньо исследуют суточным ригм АКТГ и кортизола в крови, кортизол в суточноя моче, провозят бодыной и малый дексаметазоновый тесты, пробу с кортико інберином. В терапни методом выбора является хирургический, при радикально у на јенион аденоме у многих больных в течение гола радви вается гран агторный гипокортицизм. При невозможности или не вффектив. пости услугина опинара окрветут, троводи винаган отохочителусту итоси вию исочетации с односторонней адреналоктомией

*І преотропиномы*: Являются редклими опухолями во взрослом возрасте и еще более резкими у лезей — в литературе описано всего несколько случа ев. Как правито, оти являются макроаденомами, яызывающими толовилю бодь, эрислыные парушения, а также симптомы типертирсоза. В бозышит

том ступлен больные получают дечение по поводу типертиреоза до усытом стим правильного двагноза. В крови выявляется повышение уровней сообщих 13 и 14 при отсутствии супресени 111. Этот син гром необхолимо выфференцировать от изодированной центральной резистептности к опроблемым тормонам. Дифференциальный диагноз проводится с номошью отсутствия подъема ТП на фоне стимуляции ТРГ и новышенного сообщистия и субъединины к 171. Методом выбора в дечении янияется органовленное удаление опуходи, однако большие размеры и инвазавания характер часто гребуют сочетать хирургическое дечение с вучевой отлицей.

Іпрацию чаще в клинической практике можно встречить вторичную ITI протупарующую аденому на фоне длительно существующего не теченого поличного гипотиреоза. Как правило, в этих случаях выявляется и гипероно вътинския за счет стимутирующего денствия тиро въберина. Хирурги по костечение таких аденом не показано, размеры опухоли резко уменьны тира после начата заместительной терапии. С-тироксином, в ряде случаем

т і фоне нечения развивается пустое турецкое седаю

Гермопально неакишеные аденомы Хотя гормонально неактивные аденомы гоставляют около 33—50% от всех аденом гипофиза у взрослых, у ветей ил пифра значительно ниже — 4—6%. Как правило, источником роста дан изходеном являются гоналотрофы. В большинстве случаев это макровленомы ароявльющиеся вачержкой роста и/ити пубертата, головными болями и прительными нарушениями. Они могут секретировать только α-субъе пибых, а также одну или более β-субъединицы и хромограции. А Основным мето том зечения является хирургический. Так как эта группа аденом у в тел истречается редко и дифференциальный диагноз с краниофарингном ми яни яни ястся с тожным, практически все эти опухоли удаляют хирургическим путем.

# 5.3.2 Последствия комплексного лечения злокачественных новообразований

При тучевой тералии в основном наблюдается различной степени дефитите ормонов передней доли гинофиза. При облучении хиазмально се г при постобласти в дозе более 30 Гр развивается множественный дефицитермо поп передней доли гинофиза, в первую очередь страдают соматогронным пропила функции тинофиза, затем тиреотронная и адренокортико пропиля При облучении задней черенной ямки в дозе более 40 Гр не постобиность гормона роста возникает в среднем у 60% больных Песахариый пыбет после тучевой терании не развивается.

Степень возденствия вависит от следующих факторов: 1) возраст бо наго чем м талине ребенок, тем выше риск развития педостаточности гормо тов Учитывая это, тучевая герания летям то 4 -5 лет не проводитея, 2) ло аь и режима тучевов герании. Увеличение дозы облучения увеличност частоту и укорачинает время между лечением и развитием гормона вынам и труплении. 3) области облучения — ли ищефальная область более чувстви тельна к облучению чем гипофиз. 4) время после завершения лучевой терании. постралиационные и менения в облучаемых тканях продолжаются в

посте окончания курса тучевой терации в среднем около 1 - 2 чет (по неко-

торым данным, до 5 лет).

У части бо выных после зучевой герапии на фоне недостаточности ГР может полникнуть сиплром IIIP, что при отсутствии терапии еще более ухудшает ростовой прогноз.

Комбинация интенсивной химиотерапии и облучения спинного мозга оказывают выраженное повреждающее деиствие на ростовые пластинки в по пополнике и длинных трубчатых костях, что также значительно снижает показатели конечного роста больных. Нарушение роста этого генеза прак-

гически не поддается терапии.

На фоне значительных успехов в хирургическом лечении детей с нейрохирургической патологией, достигнутых за последние десятилетия, - снижения послеоперационной летальности, количества осложнений в ближайшем постеоперационном периоде — проблемы ранней диагностики эндок ришных парушении в отдаленном периоде и необходимость их коррекции становятся исе более актуальными.

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

во и ин органов эндокринной системы: Руководство для врачей/И И Дедов, М И. Балаболкин, Е. И. Марова и др. Под ред. акад. РАМН И. И. Дедова — М. Медиципа, 2000. — 568 с.

Icom II II, Менниченко Г. А., Фадеев В. В Энлокринология Учебник — М. Меди-

ципа, 2000. — 632 с.

Непроэндокрано погаж клинические очерки/Под ред проф Е И Маровой - Ярослашь. ДИА-пресс, 1999.— 506 с.

леньв И И., Гюльнаков А. И., Петеркова В А Соматотропная недостаточность.

М.: ИндексПринт, 1998.

Торе вышев С. К. Опухоли хиазмы и дна III желудочка: Дис, — д-ра мед. наук — М., 2002.

Матирынна И Л Соматотропная функция гипофиза и периферические ростовые факторы у детен с краниофарингиомой Дис . канд мед наук — М , 1996 Матеркана Н Л , Тюльнаков Л. Н., Горезьшиев С. К и др. Метаболические аспекты

краниофарингиомы у детей//Материалы Рос науч. практ конф «Заболевания типопаламо гипофизарной системы»/Под ред. И. И. Делова — М., 2001.

Матриана II A., Горельшев С. К., Семенова Ж. Б. Особенности клиники опухолей хилимально-селлярной области у детей//Материалы П Рос науч практ конф. · Заместительных терапия гипоталамо гипофизарной недостаточности», М.,

Hampt C., Amker U., Muller M. et al. Intracranial germ cell tumours - treatment results and residuals//Eur J. Pediatr - 1996 Vol. 155 P. 30 36

Ono N. Kohga H., Zama A. et al. A comparison of children with suprasellar germ cell tumors and craniopharyngiomas final height, weight, endocrine, and visual sequelae after treatment//Surg Neurol 1996 Voi. 46. P 170—177
Ledigo A., Packer R. J., Button I. N. et al. Suprasellar germinomas in childhood//Cancer

1989.- Vol. 63.- P 340-344.

Melmed S Pathogenesis of pituitary tumors//Endocrinol, Metab Clin, North Am 1999. - Vol. 28. - P. 1-12

Partington M. D., Davis D. H., Laws E. R. Jr. et al. Pituitary adenomas in childhood and adolescence Results of transphenoidal surgery//J. Neurosurg. 1994. Vol. 80. P. 209 216.

Burnn G. R., Surawicz T. S., Wikman P. A. et al. The descriptive epidemiology of cramopharyngiona//J. Neurosarg 1998 - Vol 89.- P 547 551

## б. 4. Оценка психологического статуса и социальной пдаптации

эффективность неирохирургического лечения часто оценивают с точки прения выживаемости пациентов Безусловно, это важный показатель, по он не является единственным Тенленция последних тет - опредстять пель ичения как увеличение выживаемости без снижения качества жили Неченюкратно предпринимались попытки использовать оценку качества жизнит как критерии эффективности лечения Результаты таких исследовании пъяты для реорганизации системы здравоохранения и социальной помощи.

Олнако для прогнозирования индивидуального развития ребенка, катамнестических и реабилитационных исследований ключевым является динамическое исследование раздичных аспектов жилни пациента и его семьи записимость между социальной адаптацией ребенка, перенесшего неирохирургическую операцию, и тяжестью анатомо-неврологического дефекта не пиненца. Даже при незначительных дефектах после операции спонтанное развитие ребенка может быть существенно замедлено или искажено. На до и изпот отсутствие у семьи информации о возможных способах компенсатоги, новышенный уровень тревоги родителей, недостатох понимания осо бетностей развития ребенка в социальных учреждениях (доликольные, шкоти и д.) и многое другое. У ребенка и его семьи формируются такие мехапимы психологической защиты, которые ограничивают их социальную видантацию.

для оценки нарущений той или иной функции достаточно сравнить возможности ребенка со средневозрастной нормой, применяя методы клинической беседы, наблюдения и специальные гесты.

При оценке психического развития детей и особенностей их социальной азыплации принято выделять следующие аспекты.

I Опыт, приобретаемый в связи с болезнью, пребывание в больнице, мезикаментозные назначения, операции, боль, ограничения и отличия от моровых детей.

2 Специфические аспекты болезни: момент первого проявления нару-

шений, течение болезни, степень ее тяжести.

3. Ограничения жизненного опыта: затруднено формирование социальпых конгактов (например, при нарушениях зрения, памяти, внимания, быстрой утомляемости и т. л.).

4. Уровень эмоционального, мотивационного, когнитивного и социаль-

пого развития.

 Реакции родителей, братьев и сестер (например, отсутствие поддержки семьи негативно сказывается на возможности ребенка противостоять болезни).

6. Реакция социального окружения (может привести к социальной ию иншии не только ребенка, но и всеи семьи).

Оценку особенностей психического развития и социальной адаптации полжен проводить профессиональный психолог, специально обученный для работы с определенным набором тестовых методик и группой пациентов Состав методик психологического обследования может меняться, но должен строго соответствовать поставленным задачам

Важно учесть, на какои возрастной период приходится начало заболевания В первую очередь будут нарушены те психические и социальные функнии, которые еще не полностью сформированы и, следовательно, наиболее уялимы При этом возникают компенсаторные механизмы (нормальные или патологические), на основе которых выстраиваются следующие ступе

ни развития.

Психическое развитие детей до 1 года характеризуется способностью к сосредогочению, слежению за объектом, ошупыванию, прислушиванию, коор пидацыя своих действий. Развиваются манипулятивные действия с предметом, ориентировочно-исследовательская активность, побуждение акпинюсти новил ои. Оценить наличие и степень перечисленных функций можно методом клинического наблюдения, сравнивая результаты оценки с данными таблив исихомоторного развития ребенка соответствующего воз расты Могут быть использованы «Шкала измерения социальной компетентности Долля» в ее модифинированном варианте (для возраста от 0 до 1 тога), адаптированный вариант «Шкалы психомоторного развития Гезедла».

В раннем цетском возрасте (от 1 года до 3 лет) развивается наглядное мышление Речь становится средством общения. Ближе к 3-летнему возрас ту появляются первые признаки стремления к самостоятельности («я сам») Становится возможным управление поведением ребенка через речь. В этой возрастной группе оценивается способность ребенка действовать совместно со в прослым и подражать его поведению. Психическое развитие в ранцем во прасте, кроме клинического наблюдения, оценивается также с помощью упомянуть у шка, но для соответствующего возрастного дианазона.

В дошкольном возрасте (от 3 до 7 лет) ведущую роль занимает функция намяти. Речь с и овится более развитой и опосредует другие психические функции, в особлиности намять и мышление. Развивается образное мыштение Возникают первые представления об этике, появляются зачатки мирово предия. Ранвивается произвольное поведение. Так же как и на ранних но правлицах этапах, могут быть использованы диапазоны шкал Долла и Геветта. Начиная с 4 лет можно применять «Шкалу оценки психомоторного

развития Озерецкого».

Очень чувствительны к специфическим нарушениям при локальных поражениях мозга пеиропсихологические тесты, разработанные А. Р. "Турия (1973). Их использование возможно с 5-летнего возраста Оцениваются винмание, врительный, слуховой и соматосенсорный гиозис, праксис, развитие речевой функции (словарный запас, развернутость речевого высказывания, способность произвольного построения фраз). Особо выделяют реченые парушения (сенсорную, моторную, акустико-мнестическую, динамическую формы афазии) Неиропсихологическое исследование включаст опенку слухоречевой и зрительной памяти, их оперативную, кратковременную и толговременную формы. Диагностируют уровень развития образного и дограческого мі шления ребенка, его способность к простеишим умозак лючениям. В ходе экспериментального исследования оценивают мотиваци

Часто используют тест Д. Векслера (1945) для оценки умственного развития ребенка (зблесты разделены на две группы вербальные и невербаль ные Труппа вербальных субтестов оценивает общую осведомленность, споеобщость решать арифметические задачи, сравнивать понятия, словарный ванас, намять на пофры. Невербальные субтесты состоят из задач на допол

нение картинок, составление их из частей, определение последовительности изображения, забиринты, собирание из кубиков узоров по предъдземым обращам. По результатам выполнения тестов рассчитываются вербальным и невербальным коэффициенты, из которых склальнается общив коэффициент интеллекта (10).

Состояние эмогновальной сферы в доикольном возрасте опенивают по эмогновальной насышенности речевых высказывании, мимическим пыражениям (если нет непрочогических нарушении движении мимических мылиц). Начиная с 5 летнего возраста можно использовать специали втровынные методики. Часто применяют рисупочные методики, «Рисупок чето векл», «Дом, дерево человек». Критериями служат общая эмоциональная насыщенность рисунка, его цветность, особенности расположения и размеры объектов. Начиная с дошкольного возраста можно инструментально опенивать семейные отношения, в частности с помощью проективного теста. Рисунок семьи», который даст возможность выявить особенности межличностных и ролевых отношений в семье.

В школьном возрасте (с. 7 лет) ведущей деятельностью становится учебная, а ведущей функцией - мышление. Начинает развиваться способность к абстракции, происходит дальненшее превращение функции в произвольные процессы. В психологическом исследовании предпочтительно оцентивать стабильность и объем произвольного внимания. Оценка зрительного тво зиса вк почает в себя распознавание двухмерных реальных изображении, ашумленных объектов (перечеркнутых, наложенных друг на друга, маскированиях), распознавание лиц В слуховом гнозисе оценивают восприятие переченых звуков, восприятие и воспроизведение ритмичного звукового ряна, в соматосенсорном гнозисе - распознавание предметов на ощунь и на писанных на коже цифр и букв. Оценка праксиса включает в себя способ пость повторять движения по зрительному и тактильному образцу, динами ку переключения двигательной программы, в речевой функции - фонема: нический слух, понимание речи, плавность, четкость воспроизведения, на нывание предметов, степень речевой инициативы, развернующей реченого высказывания, полущарная датерализация импрессивной функции речи (методика прослушинания). Проверяют распознавание букв и цифр, сохравность чтения и счета. Для оценки памяти ислользуют тесты на узнавание и воспроизведение материала, предъявляемого зрительно и на слух Оцениваки как непосредственное, так и отсроченное воспроизвеление и усдовиях гомогенной и тетерогенной интерференции, объем и прочность на мяги, способность к мышлению, устойчивость образования ассоцианняцых связей, уровень обобщения.

Комплексную оценку высших психических функций у детей школьного возраста с локальными поражениями головного мозга можно проволить с помощью неиропсихологических тестов А. Р. Лурия. При необхо имости могут быть добавлены специализированные методики для оценки конкретной функции; например, для оценки мышления — методика «Исключения.

липпнего»

Эмоциональное состояние ребенка оценивают по проективной мето шке «Восьмицветовой гест Люшера», рисуночным тестом «Несуществующее жи вотное» Аффективный статус оценивается с помощью «Profile of Muod States», депрессия—с помощью «Montgomery Asberg Depression Research Scale», гревога—по методике «STAT Spielberger» или по шкале «Covi».

Поведенческие проблемы оценивают по методике «The Child Behavior Checklist». При оценке семенных отпошения у детей школьного возраста -опрости с голователно диносито-головать поправления миносите гониванного. пия» [Столин В. В., Варга А. Я., 1992], который выявляет тип родительских отношения принятие - отвержение, кооперация - социальная желательность, симбиоз, типерсопиализация, инфантилизация,

Начиная со школьного возраста проволят опенку особенностей реагировыння ребенка на стрессовую ситуацию, так называемых стратегии совлада ния со стрессом (копинг-стратегий — coning), используют опросник «Индикатор конинг стратегии» [Ameerkhan D., 1992] в адаптированной версии [Сарота Н. А., 1994; Ялтонский В. М., 1995], а также «Опросник колинт-

стратегий» [Никольская И. М., 2000].

Опенку общей активности проволят по «Karnofsky Performance Scale». провой активности — «Play Performance Scale». Все более широко испольтуют стандартизованные опросники с повседневными задачами, например' может ли ребенок самостоятельно одеваться, какой размер букв необходим для полноценного чтения и т. и Для этого применяют «The Pediatric Oncology Onality of Life Scale», «Health Status Index», «Health Utilities Index».

На основе оценки психологического развития ребенка, перенесшего непрохирургическую операцию, и особенностей его социальной адаптации может быть составлена индивидуальная психологическая реабилитационная программа. Она включает в себя психокоррекционные занятия по восстановлению уграченных когнитивных функций, рекомендации к обучению с учетом особенностей докальных поражений годовного мозга, психокоррекшию эмошиональных нарушений, семенную исихотерацию.

Гаким образом, задача определения эффективности лечения для различных групп пациентов не рещается только с помощью опросников или шкал оценки качества жизни. Для этого необходимо проведение комплексного неихологического обследования, соответствующего поставленным задачам.

В данном разделе нами не ставилась задача обучить неирохирургов навыкам оценки психического развития и социальной адаптации ребенка. корее преследовалась цель ознакомления и общей ориентировки в проблеме, решать которую должны специалисты соответствующих профессий (психологи, социальные работники и т. п.).

### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1 ордеел В. И., Александрович Ю. С. Методы исследования развития ребенка качество жизни (QOL) новый инструмент оценки развития детей

А пиническия психология/Под ред. М. Перре, У. Бауманна. - СПб., 2002.

Лурия А. Р. Основы нейропсихологии. - М., 1973.

Никольския И. И., Грановския Р. М. Психологическая защита у детей, СПб., 2000.

Энькопии Д. Б. Избранные психологические груды. -- М., 1989

Teens D. H., Torrance G. W., Furlong W. J. Health Utilities Index//Quality of Life and Pharmacocconomies in Clinical Trials. 2nd ed.—Philadelphia, 1996 Karnofsky D. A., Burchenal J. H. Chinical Evaluation of Chemotherapeutic Agents N. Y.,

(3)40)

Lansky S B et al. The Measurement of Performance in Childhood Cancer Patient//Can cer. - 1987. - Vol. 60. - P. 1651-1656.

Reclister D. A standardized memory scale for clinical use//Journal of Psychology 1945.- Vol. 19.- P. 87-95

## Раздел II ОПУХОЛИ НЕРВНОЙ СИСТЕМЫ

## Глава 6 КЛАССИФИКАЦИЯ

Табо зевлемость первичными опухолями центральной нервной системы в развих странах составляет около 11 случаев на 100 000 населения в гол. По России подобная статистика отсутствует.

к факторам риска, способствующим возникновению опухолеи нервной системы, относят черенно-мозговую травму, некоторые производственные антоксикации, рентгеновское облучение головы в анамнезе, воздействие токов высокой частоты. Характерен половой диморфизм. Медуллобластомы и терминативные опухоли чаше встречаются у мужчин, а менингиомы и

исвриномы - у женщин.

В основе опухолевого роста лежит повреждение генетического материата к тетки, приводящее к нарушению контроля се роста. Характер генети реского лефекта (или дефектов) определяет вид опухоли. Для астроинтарных г ном характерна делеция короткого плеча 17-й хромосомы с мутаци оп тена супрессора р53, которая наблюдается в 30—40% опухолей независимо от их степени злокачественности. В 70% глиобластом выявляется моносомия 10-и хромосомы и амигификация протоонкогена с-erbB-1, колириощего синтез рецептора к знидермальному фактору роста. Для медул тоо пастом характерно наличие изохромосомы 17q и делеция 22-й хромосомы. При менингиомах часто встречается моносомия по 22-й паре хромосом.

Опухоли астропитарного ряда характеризуются экспрессией специфи ческого протеина промежуточных филаментов — глиального фибриллярного кислого белка. Опухоли нейронального ряда и медуллобластомы экспрессируют маркеры неирональной дифференцировки - синаптофизии. микротубулины, РСР-4 9 и, реже, неирофиламенты различной молеку прион массы. Гипичным маркером опухолей из шванновских клеток (лем монитов) является экспрессия протеина S-100 Для дифференциальной выплостики первичных и метастатических опухолей используются также ититела к эпителиальному антитену Вет ЕР4, эпителиальному мембраи пому антитену и антитену меланомы НМВ-45. Для подтверждения диаг но я лимфомы мозга применяют антитела к различным лейкоцитарным антителам.

### Гистопогическая классификация опухолей нервной системы (BO3, 1993).

Опуходи из нейроэпителиальной ткани.

11. Астроцитарные опухоли

1.1.1. Астроцитома

1.1.1.1. Фибриллярная

1.1.1.2. Протоплазматическая

1.1.1.3. Гемистоцитическая (крупноклеточная) 1.1.2 Анаптастическая (влокачественная) астроцитома

I.1.3. Глиобластома.

1 1.3.1. Гигантоклеточная глиобластома

1.1.3.2. Глиосаркома

1 1.4. Пилоцитарная астроцитома

 1.5. Плеоморфияя ксантоастроцитома
 1.6. Субонендимарная іннантоклеточная астроцитома (при туберо яюм) склерозе):

Олигодендроглиальные опухоли.

1.2.1. Олигодендроглиома

1.2.2 Анапластическая (злокачественная) одигоден грог тнома.

Эпендимарные опухоли

1.3.1. Эпендимома

1.3.1.1. Клеточная

1.3.1 2. Сосочковая

1.3.1.3. Светлоклеточная

13.2 Анапластическая (элокачественная) элендимома.

1.3.3 Миксопапиллярная эпендимома.

1 3.4 Субэлендимома

1.4. Смен авные глиомы

1.4.1. Олигоастроцитома

14.2 Анапластическая (ктокачественная) одигоастроцитом в

.4 3 Другие

Опухоли сосудистого сплетения

1.5.1. Папиллома сосудистого сплетения

15.2 Рак сосудистого сплетения

1.6 Непролигетия вные опухоли неясного происхождения.

1.6.1. Астробластома , 6.2. Полярная спонтиобластома

16.3 Глиоматоз мозга

Непрональные и смешанные нейронально-глиальные опухоли

171 Ганглиоцитома 172 Диспластическа

Диспластическая ганглиопитома мозжечка (Лермитта Дюкло)

173 Лесмондастическая ганглиог июма у детей (инфантильная)

1.7.4. Дизэмбриодластическая пенроэпителиальная опухоль
 1.7.5. Ганглиоглиома

1.7.6 Анапластическая (элокачественная) гант іноглиома

1.7.7 Центральная нейроцитома

178 Параганглиома терминальной нити

179 Ольфакторная непробластома (эстезионепробластома)

1.7.9.1. Ольфакторная нейроэпителиома

Паренхиматозные опуходи шищковидной жедезы-

1.8.1. Пинеоцитома

1.8.2. Пинеобластома

т.8.3. Смецыянные/переходиые опухоли плинковытной железы

1.9 Эмбриональные опухоли

1.9.1. Медулло эпителиома

1.9.2. Непробластома

1.9.2.1. Ганглионейробластома

Энендимобластома

194 Примитивные венроэктолермальные опухози (ППО) PNET).

1941 Мету стобластома

1.9.4.1.1. Десмопластическая медуллобластома

1.9.4 1.2. Медулломиобластома

- 1 9.4.1.3. Меданинсовержащая медуллобластома
- Опухоли черепных и спинальных нервов.

2.1. Шванцома (невриземмома, невринома)

2.1.1. Неллюлярная 2.1.2 Плексиформная

2.1.3. Меланинсодержащая

- Исврефиброма (нейрофиброма). Ограниченная (солитарная) ? ? ? Плексиформная (сетчатая)
- 2 В бокачественная опуходь вериферического нервного ствода (перроген выя саркома, апапластическая неврофиброма, элокачес венися инги-HOMa)

2.3.1. Эпителиоидная 2.3.2. Злокачественная опухоль периферического нервного ствода сли вергенцией мезенхимальной и/или эпителиальной лифференци. DOBKH

2.3.3. Меланинсодержащая

- Опуходи мозговых оболочек
  - 3.1. Опухоли из менинготелиальных клеток

3.4.1. Менингиома

3.1.1.1. Менинготелиальная

3 1 1 2. Фиброзная (фибробластическая)

3 1 1 3. Переходная (смешанная)

3 г. г. Псаммоматозная

3.1.1.5. Ангиоматозная

3 1 1.6. Микрокистозная

3.1.1.7. Секреторная 3.1.1.8. Светлоклеточная

3.1.1.9. Хордоидная

3.1.1.10. Богатая лимфоплазмоцитарными клетками.

3.1.1.11. Метапластическая

3 1.2 Атипическая менингиома

3 | 3 Напидлярная менинсиома

3.1.4. Анапластическая (элокачественная) менингиома.

3.2. Межимальные неменинготелиальные опухоли

. Іоброкачественные опухоли

Остеохондральные опухоли

≀ Э. Э. Липома

т т т Фиброзная гистиоцитома

3.2.4. Другие

**І**локачественные опухоли

1.2.5. Гемангиоперицитома

1.2.6. Хондросаркома

3.2.6.1. Вариант: мезенхимальная хондросаркома

137 В юк вчественная фиброзная вистиоцитома

1.2.8 Рабломиосаркома

• 2.9 Менингеальный саркоматоз

3 2.10. Другие

1.1. Первичные меланоцитарные поражения

1 1.1. Диффузный меланоз

1.1.2. Мечаноцитома

Злокачественная меланома
 З.1. Оболюченный меланоматоз

1.4. Опухози неясного гистогенеза.

11.1 Тем пилоб настомы (каппл вірная темангиобластома).

Лимфомы и опухоли кровстворной ткани

Злокачественные лимфомы

C. H. GLIMOL STOMA

4.3. Гранудоклеточная саркома

т і Другие

Опуходи ил паро рывеных клеток (терминогенные)

5.1. Герминома

Эмбриональный рак

Опухот жетточного мешка (опуходь эндодермального синуеа)

1.4 Хорнокарцинома

4 5. Тератома

 1, €, 1. Не гредая: 5,5,2. Зредая

5.5 3. Тератома с малигнизацией

Сменьанные герминогенные опуходи.

Кисты и опухолевидные поражения

61. Киста кармана Ратке62. Энидермондная киста63. Дермондная киста

Коллондная киста III желудочка

6 5. Энтерогенная киста

6 6 Нейроглиальная киста

6.7. Зерице оклетоть ая опухоль (хористома, питуицитема).

В. Нейрональная гамартома гипоталамуса

6.9. Низальная гетеротопия глии

 10. Плазмоцитарная гранулема. Опухоли области туренкого седла

Аленома гипофиза

7 2. Рак гипофиза

7.3. Краниофарингнома

7.3.1 Аламантиномаводобная.

7.3.2. Сосочковыя

Опухоли, прастающие в полость черепа

 Нарагантлиома (хемодектома) в 2. Хордома

Хондрома.

8.4. Хондросаркома

8.5. Pak

Метастатические опухоли

10. Неклассифицируемые опухоли

**Інтроцитарные опухоли** составляют примерно 50% от всех новообразо ьания первной системы. Астронитарные глиомы делят на диффузио расту щие (диффуньме) в отграниченные (узловые). Диффуньме астроцитомы характеризуются инфизыративным ростом и отсутствием четких грании с жружающим дозговым веществом. Отграниченные астроцитомы от ичаются экспликивным ростом и палячием четких грании с окружающим MOTIOM

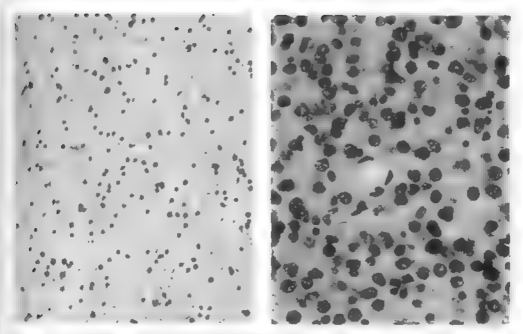


Рис. 6.1. Доброкачественная астроцитома. Окраска тематоксилином и эозином. Уп 200

Рис. 6.2. Ананластическая астроцитома. Окраска гематоксилином и возином Ун. 400

11 шбо нее типичная локализация диффузных астроцитом — большие потучария и ствол головного мозга, реже мозжечок и спинной мозг. Эти опухо иг по граз теляют на 3 гистологические разновидности.

Гоброкачественная астроцитома микроскопически состоит из эрелых отохолевых астроцитов — фибриллярных (рис. 6.1), протоплазматических или тучных; полиморфизм клеток и ялер не выражен, фигуры митозов отсутствуку.

Тиан истическая астроцитома (рис 6 2) характеризуется наличием полиморфизма и гиперхроматоза ядер, а также фигур митозов. Примерто 70 % тоороцичественных астроцитом подвержены злокачественной грансформации.

Епиобластома отличается высокой митотической активностью, наличием множественных очагов некроза, часто с формированием псевлоналисалных структур по периферии. и выраженных изменений в опухолевых сосудах в вы с артериовенозных шунгов (рис 6.3) и бластоматозной пролиферации в теток эпдотелня (рис. 6.4) и адвентиции Выделяют полиморфноклегочный (мультиформный) вариант, изоморфноклеточный вариант и тлиосаркому, сочетающую признаки глиобластомы и ангио- или фибросаркомы.

При диффунных астроцитарных глиомах вероятность рецидива очень нысока даже носле комбинированного лечения доброкачественных опухолей. Средняя продолжите наюсть жизни при глиобластомах составляет 9-

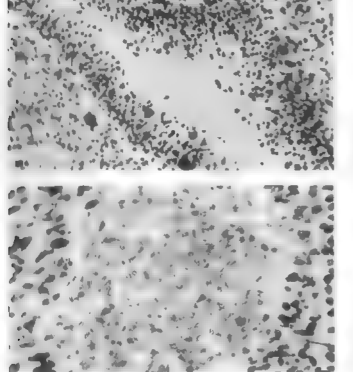


Рис. 6.3. Глиобластома. Формирование артериовенозного шунта. Окраска гематоксилином и эозином. Ув. 200.

Рис. 6.4. Глиобластома. Бластоматозная пролиферация клеток эндотелия. Окраска гематоксилином и эозином. Ув. 400

 мес, при анапластических астроцитомах — 24—36 мес, при астроцитомах — до 5 лет.

Среди отграниченных астроцитом выделяют следующие гистологические варианты.

Пилоидная астроцитома наиболее часто локализуется в мозжечке, в хиазме эригельных нервов и диэнцефальной области, несколько реже — в стволе можа и в больших полущариях (височная доля, подкорковые струк туры). Наблюдются преимущественно в летском возрасте. Макроскопически имеют вид узла, в опухолях часто обнаруживаются кисты. Гистологически состоят из клеток вытянутой формы с обилием глиальных волокон, пролукты дегенерации которых формируют так называемые волокиа Розентыя и юзинофильные «капли». Пилоидные астроцитомы малигнизируются крайне редко.

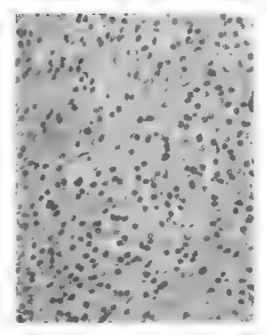
Плеоморфиан ксантоастроцитома — редкая опухоль, которая наблюдаетогу чиц молодого возраста, локализуется в коре и прилежащем белом веществе и прорастает в мяткие мозговые оболочки, часто солержит круппые кисты. Гистологически характеризуется резко выраженным полиморфилмом клеток и ядер, наличием гигантских многоядерных клеток «монстров» и очатов кеантоматоза. Несмотря на выраженным полиморфятм, имеет доброкачее венное течение, малигиплация отмечена в 10% случаев

Рис. 6.5. Омегодетгроглиома. «Сотовидная» структура опухоли. Окраска геманяк илином и эозиком. Ув. 200

(убълендимарная гагантоклеточная астроцитома имеет вид узла, который локализуется в просвете боновых желудочков. Эта опухоль возникает из астроцитов субълендимарной зоны и характерна для больных туберозным склерозом. Гистологически состоит из крупных полиморфных астроцитов с богатой цитоплазмой

После радикального удаления отграниченных астроцитом возможны сительные ремиссии, в ряде случасв до 40 лет.

Олигодендрогливленые опухоли сосинилиют в среднем 5% от всех нопообразований ЦНС. Имеют избирательную локализацию в веществе больших полушарий, наиболее часто поражается лобная доля (до 50%



одилов). Гистологически выделяют олигодендроглиому и анапластическую и покачественную) олигодендроглиому. Отличительной чертой новообразовании одигодендроглии является наличие петрификатов, нередко крупных, истко выявляемых рентгенологически. Типичный гистологический приных «сотовидная» структура опухоли с наличием светлых перинуклеарных ободков в опухолевых клетках, а также обильная сеть анастомозируюлий капилляров (рис. 6.5). Для элокачественных форм характерно увеличение плотноклегочности, нарастание митотической активности и наличие протиферации эндотедия сосудов. Нередко олигодендроглиомы являются комполентом бифракционных (смещанных) опухолей — олигоастроцитом.

Доброкачественные олиголендроглиомы характеризуются медленным ростом, более 70% больных переживают 5-летний рубеж. Злокачественные отполендроглиомы прогностически неблагоприятны, однако имеются све-

иния об успешном использовании химиотерапии.

Эпендимарные опухоли составляют примерно 6% от всех новообразовапин ЦНС. Обычно локализуются в просветах желудочков мозга (боковых и IV), а гакже инграмеду мярно и в области корешков конского хвоста. Среди эпендимарных опухолей выделяют эпендимому, анапластическую (элокачестанично) тендимому и субэпендимому. Эпендимомы подразделяются на несколько гистологических вариантов клеточно-отростчатый, светлоклеточным и миксопапиллярный. Последний вариант характерен для эпендимом, чока инзующихся в области конского хвоста. Их отличительным гистологическим признаком является наличие истинных эпендимарных розеток и периваскулярных псевдорозеток (рис. 6.6) Анапластический вариант отличастся высокои митотической активностью, наличием протиферации клеток интотелня сосудов и формированием очагов некроза. Субэпендимома (субэ-



Рис. 6.6. Эпендимома. Периваскулярные псевдорозетки. Окраска гематоксилином и эозином. Ув. 200.

пендимарная астроцитома) — доброкачественная опухоль, сочетающая гистологические признаки эпендимомы и астроцитомы,

Продолжительность жизни больных определяется локализацией опухоли и объемом оперативного вмещательства. Подавляющее большинство эпендимом обладают высокой радиочувствительностью.

Опухоли сосудистых сплетений желудочков составляют 1,5% от всех новообразований ЦНС. Чаще локализуются в просветах боковых и IV желудочков мозга. Макроскопически имеют вид узла с мелкозернистой поверхностью и тесно связаны с сосудистым сплетением. Гистологически опухоли сосудистых сплетений подразделяют на хориоидпапиллому и

хорионджарциному. Последняя в подавляющем большинстве случаев встречается у детей. 1-го десятилетия жизни и чаще локализуется супратенториаль по. Хориоиднани цюмы имеют структуру, типичную для сосудистого сплетения в норме. Для хориоидкарцином характерны уграта папиллярных структур и наличие солидных клеточных полей с высокой митотической активностью.

Доброкачественные хориоиднапилломы подлежат радикальному удалению, после которого у большинства больных не бывает рецидивов. Хориоизкарциномы склонны метаета зировать по ликворным путям, срок жизни больных обычно не превыщает полутора лет.

Пейрональные и смешанные нейронально-глиальные опухоли это группа редко встречающихся новообразований (0,5%), которые полностью или частично построены из клеток с нейрональной дифференцировкой Неско нько чаще ганглиозно-клеточные опухоли выявляются в периферической нервной системе. Наибольшее клиническое значение имеют дизэмориоп гастическая нейроэпителиальная опухоль, локализующаяся в коре больших полушарии и проявляющаяся судорожными привадками, неироцитома обковых желудачков, сопровождающаяся окклюзионной гидроцефалией, и непрональная гамартома гипоталамуса, проявляющаяся синдромом преждевременного полового созревания.

Эмбриональные нейроэктооермальные опухоли группа высокозлокачественных новообразовании, которые построены из клеток с низкой степенью структурной дифференцировки. Проявляют тенденцию к формированию пмилантационных метастазов по ликворной системе головного и спинного мога. Среди эмбриональных неироэпителиальных опухолей выделяют следующие варианты.

Сме, 6.7. Мелуллобластома. Десмопла гинеский вариант. Окраска тематокенчиным и юзином. Ув. 200

Мей наэтителиома — опухоль, лова ин ующияся в больших полущарить у летей в возрасте до 5 лет. Состоит из тубулярных структур, выстланшах эмбриональным медуллярным интелием. В опухоли нередко выявстанся скопления хрящевой и мыисчной ткани.

Нозущарная нейробластома и гангшинеприбластома имеют полную г груктурную аналогию с опухолями непиферической нервной системы.

эпендимобластома — опухоль больних полупарий головного мозга, пили ностируется у детей в возрасте по 5 лет. В отличие от анапластичеких птендимом представлена скопчениями истинных эпсидимарных полеток.

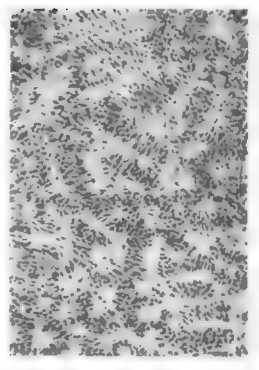
Медуглоблаетома — эмбриональния опухоль мозжечка, составляюныя до 20% опухолей ЦНС у детей,

отпако может возникать и у взрослых Локализация опухоли — червь и темисферы мозжечка, нередко с прорастанием в полость IV желудочка и его постые вывороты Медувлоб гастомы подраздетяют на 2 гистологических парианта «классическии», содержащии розетки Хомера — Райта и колоныцине структуры, и лесмопластическии (рис. 6 7), представленный разрастиями соединительной ткани в опухоли и зонами нейрональной дифферетипровки («бледными островками»). Дополнительно выделяют мелул гомпорыстому, содержащую мышечные волокна. Метастазы медуллобластом по шкворной системе отмечаются в 40—60% наблюдений.

Мезуллобластомы высокорадиочувствительны, а используемое в послетиие 15 лет комбинированное течение, включающее радикальное удаление опуходи, тогальное краниоспинальное облучение (профилактика метаста 1018) и химиотерапию, позволило достичь 5 летней выживаемости у 70 годиных Прогноз при медуллоэпителиомах и эпендимобластомах крайне пеблагоприятный.

Опухоли шишковидной железы (пинеальной паренхимы): пинеоцитома, имеющая гисто югическую структуру, сходную с нормальной шишкови гиой жетезой, анапластическая пинеоцитома (пинеоцитома с митотической ик нивностью) и пинеобластома, близкая по структуре к медуллобластоме и ретинобластоме.

Прогноз при пинеоцитомах относительно благоприятный, хотя возмож ны послеоперационное рецидивирование и вторичная малитнизация. Для пинеорластом характерно формирование имплантационных метастазов и быстрое рецидивирование.



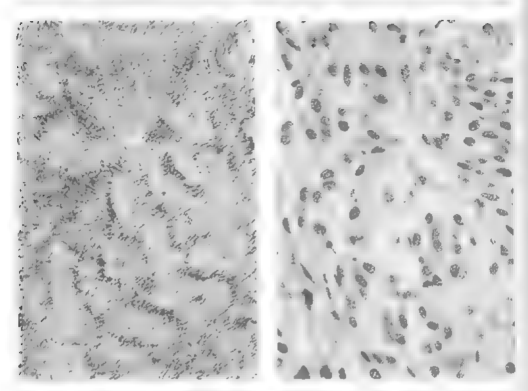


Рис. 6.8. Шваннома Кистообразование и повышенная митотическая активность Окраска гематоксилином и эозином. Ув. 200.

Рис, 6.9. Менингиома Окраска гематоксилином и эозином Ув 400.

Непринома (неврилеммома) Доброкачественная опухоль, возникающая из инпанновских клеток оболочек нервов. Составляет 8 –9% от всех новообрановании ПНС. При внутричеренной локализации преимущественно поражается VIII нерв, в области гроиничного узла — V нерв. В позвоночном канале невриномы располагаются обычно в области задних корешков. Иногда спинальные невриномы могут выходить за пределы позвоночного столба, приобретая форму песочных часов. Малигнизация в невриномах ЦНС изблюдается исключительно редко, более типичны элокачественные невриномы (певрогенные саркомы) периферических нервов. Гистологически опухоль построена из вытянутых клеток, формирующих ритмические стуктуры гина Антопи А и В (палисадные или ретикулярные структуры). Для элокачественных инванном характерны кистообразование и повышение митотической активности (рис. 6.8).

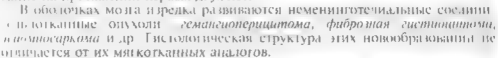
После радикального удаления опухоли возможно по ное выздоровление Мениненома — наибо нее частая разновидность новообразовании оболочек го юнного и спияного мозга, занимающая среди опухолен ЦНС второе ме сто (около 20%). Эти опухози вроисходят из жлегок менинготе ния (арах ноц (эпцотелия), которыя высти нет поверхность тверлой и паутинной обо-

19ис. 6.10. Краниофарингиома. Окраска гематиксилином и зозином. Ув. 200

точек мо я а, а также участки сосудистых сплетений желулочков. Нередко наблюдается первичная множестнениность процесса. Имеют вид инкант удированного узла мягкоэластической консистенции. В зависимости от докализации подразделяются на конискситальные и базальные, а также желудочков мозга. По степени рюкачественности менигиомы выдечиют: доброкачественные (менинготе тиоматозный, фибробластический, переходный и другие варианты) трые 6.9), атипические (е наличием митогической активности) и анапластические (злокачественные) с множественными митозами, искроза и формированием папилвырных структур.



вание на протяжении первых двух лет.



Опухоли гипофиза представлены эпителиальными новообразованиями бленомы, рак) передней доли придатка мозга (аденогипофиза) и опухолими ченей доли и воронки (непрогинофиза), где встречаются глиомы и верни

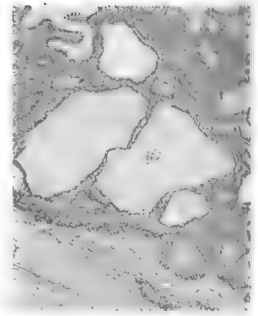
сток клочная олуходь воронки («хористома», инфундибулома).

Тистологическая классификация аденом типофиза включает базофильный, золинофильный и хромофобный варианты. Эта классификация к игипческого значения не имеет В 1970-е годы разработана классификация сиспом гипофиза по их гормональной активности

Радикальное удаление аденом гипофиза дает положительные резушанные от поправтным исходом, однако возможны рецидивы, обусловленные ин вазниным характером роста части аденом. При раке гинофиза быстро рат

ыпрастся ими зантационное и тематогенное метастазирование.

Краниофарингиома — дизэмбриогенетическая эпителиальная опухоль гогорая докализуется в хиазмально-селдярной области и полости III желу ючка, иногла со значительным распространением по основанию мозг прис 6 10). В ее структуре солидвый и кистозный компоненты. Может при податься кератоидная детенерация, характериы отложения солей кальния иногла вся обуходь подвергается обызвествлению. Выделяют аламантино мозговный в вави гломато яный спетологические варианты. Для после шет кератингалиция и обызвествление не характерны.



Краниофарингнома био юнически доброкачественная опухоль, однако ее прастапне в структуры птоннефальной области делает хирургическое уда-

ление затруднительным.

Герминогенные опухоли головного мозга по строению подностью иден прины таковым в тоначах К ним относятся герминома, эмбриональный рак, опухоль же іточного мешка, хорионэпителиома (хориокарцинома), зрелая и нетре иля тератомы, а также смещанные герминогенные опухоли. Характерна лока на виняя в области шиниковидной железы и супрасе пярно.

Прогноз при «чистых» герминомах сравнительно благополучный в связи е их выраженной химио- и радиочувствительностью. Благоприятный исход наб подастея и после удаления зредых гератом. Прогноз при других вариан-

ах срминогенных опухолей крайне неблагоприятный

Геманенов ідстома (ангиоретикулома) опухоль неясного гистогенеза, которая может быть самостоятельным заболеванием или компонентом синчрома Гиппеля Линдау. Подавляющее большинство гемангиобластом имеют мозжечковую докализанию, однако они могут располагаться в веществе ствода мода, спянного мода, а также супратенториально. Могут быть преимущественно солидными или кистолными. Гистологически представ тены сетью тенкостенных сосудов раздичного калибра, между которыми располагаются скопления клеток со светлон, «пенистои» цитоглазмой, богатой липилами.

Резилливы темантиобластом чаще наблюдаются у больных е синдромом 1 и ше вт. - Ливдау и обусловлены первичной множественностью процесса Во время у выения гемантиобластомы возможна диссеминация опухолевых клеток по ликворным пространствам.

этиографиям и дермоидиме кисты - достаточно распространенные образования, не отличающиеся от апалогов за пределами нервной системы. Могут расподагаться в любых отдетах ЦНС, однако изпобленной локализа-

цией является мостомозжечковый угол.

Калюцаная киета III желуаачка — образование округлои формы, небольших размеров, распо тагающееся в передневерхних отделах 111 желудочка и сы линое с сосудистым сплетением. Киста имеет однословную эпителиальную выстилку и тустое слизистое содержимое, обычно зеленоватого цвета

Эпендимарные кисты часто располагаются в больших полушариях паравентрыху вірно в выстыны реснитчатым эпендимарным эпителием, не

имеющим базальной мембраны

**Кисты кармана Ратке** - кисты эндо- или супраселлярной локализации с выстилков из кубического или цилинарического однословного эпителия.

Арахноидальные кисты - отграниченные скопления ликвора между редуп шклурами мягкой мозговой оболочки. Их не следует смешивать с гидромами опрациченными скоплениями цереброспинальной жидкости в суб тур, плюм пространстве. Обычно докализуются в области впеочной доли в датеральной борозде (сильвиева щель).

#### Опухоли кроветворной ткани

Первичные лимфомы. Чаше возниклют на фоне иммунолефицита, в том чис е и при ВПЧ инфекции. Могут быть множественными. Фенотипите ски в больванистве случаев представлены В клеточными лимфомами (пронимфолитарными и иммунобластными). Комплексное зечение способночастьельно продить жизнь больному, однако больщинство пациентов умирает в течение 2 лет.

Илазмоцитома ЦНС бывает солитарной или проявлением мисломной поледни Чаще поражаются кости черена и тела позвонков, по изогда выявъястся и интракраниальные солитарные плазмоцитомы

Возможно вторичное поражение нервной системы при тейкотах и тимфоралу тематизге, проявляющееся преимущественным поражением мозговых пооточек. Редко наблюдается гранулематоз оболочек головного мозга при

различных гистиоцигозах, вълючая нодулярный гистиоцигоз Росаи

Дорфмана.

#### Опухоли, врастающие в полость черена

Нараганелиома — опухоль хромаффинных парагані інев. Врастает в попость черепа при локализации в области яремного гломуса, изредка может

обнаруживаться в селлярной области.

Тордома - экстрацеребральная опухоль, располагающаяся интракранилично в области ската, в полости основной пазухи, в турейком седле, а так же в области крестда. Возникает из остатков эмбриональной потохорты, формирующей пульнозные ядра и синостозы. Гистологически представлена сколлениями крупных клеток с пенистой, светлой цитоплармой, содержаней мукополисахариды.

Эстемонейробластома — взокачественная опухоль из клеток обоните иного неирознителия. Локализуется в полости носа, передко прорастает и притагочные назухи и полость черена. Гистологически сходна с неиробът стомой.

Среди других опухолей, врастающих в полость черена и позвоночного к на на, встречаются хондросаркома, остеобласток постома, остеогенная сар кома, цилиндрома и др.

#### Метастатические опухоли

Чаще всего в соловной мози метастазирует рак легкого, молочной желе из, почки, меланомы, несколько реже — рак мочевого пузыря, предстате ной железы, желулочно-кишечного тракта, яичников, плацентарные опухо из Метастазы сарком наблюдаются крайне редко Метастазы в вещество мозга могут быть одиночными или множественными Множественность за рактерна для метастазов метаномы, рака легкого, молочной железы, соли парность — для полечно-к источного рака почки и аденокарпином желулочно кишечного тракта. Гистологически опухоли имеют структуру, сходичю спервичным очагом.

#### Глава 7

# КЛИНИЧЕСКИЕ ПРОЯВЛЕНИЯ И ДИАГНОСТИКА ОПУХОЛЕЙ ГОЛОВНОГО МОЗГА

### 7.1. Клиническая картина

Опуходи головного мозга развиваются в жестко ограниченном простран-

теж ищих к опухоли, так и отлаленных от нее отделов мозга

Сдавление или разрушение за счет инфильтрации опухолью прилежащей к неи скапи головного мозга обусловливает появление первичных (очаговых, токальных, местных, гнездных) симптомов. Диефункция относительно близко тежащих к опухоли мозговых структур, которая возникает вследствие отека, местных нарушений гемолинамики, некоторых видов дислокании в других причин, приводит к появлению дополнительной группы докальных симптомов, именуемых симптомами «по соседству»

Но мере прогрессирования заболевания могут появиться симптомы «на от влении». В частности локальные симптомы вклинения отдаленных от огухоти отделов мозга, а также общемо вовые симптомы, развивающиеся встетствие тиффутного отека мозга, тенерализации нарушении темодина-

мики и появления вяугричеренной гипертензии

Однако при локализации опухоли в «немои», функционально малозначимой зоне мозга такой последовательности возникновения симптомов может не быть, а заболевание дебютирует с общемозговых симптомов, при ном очаговые могут отсутствовать вообще. Разделение симптомов условно и не всегта однозначно. Например, бывает грудно различить «очаговые» симптомы и симптомы «по соседству», а последние дифференцировать от симптомов «на отдалении».

При оппеании клинической картины опухолей головного мозга мы бутем разделять симптомы только на первичные (очаговые) и вторичные Это

по иволяет:

вы телять из симптомокомплекса заболевания признаки, необходимые оля установления топического диагноза, и более направленно проводить дальнейшее обследование:

опенивать стадию заболевания (компенсация, субкомпенсация, декомпенсация) и на этои основе определять показания для планового, срочного или экстренного течения больных.

# 7.1.1. Первичные (очаговые) симптомы

Пекоторые рассмотренные ниже симптомы не относятся к категории сооственно «невродотических», но упоминаются в связи с тем, что входят в натогномоничные син громы, позволяющие ставить уверенный диагноз уже при поликлиническом обследовании.

Толовная поль обычно является общемозговым, но может быть и очаго вым спяптомом при опухолях головного мода, связанных с богато инпер-

вирования чук твите выбли во юктами двердой модолого оботочков тибо- чувствите выными корешками черенных нервов. Так, при конвекситальных. менингномах головные боль изредка докальзуются в проекции опухоль

При базывных мениненомах, располагающихся в татероселлярной объсти, паряюдаются умеренные головные боли оботочечного характера с пррынацией в глаза, слезотечением, светобоязнью. Интенсивные го вовные ооти такого же типа могут отмечаться при опухолях кавернозного сипуса-При этом они бывают односторонними и могут сочетаться с другими при ныками поражения кавернозного синуса - нарушением функции глазо ізвіглте парых первов, венозным застоем на глазиом дне, реже с эк юфта измом

Характерный болевой синдром (односторонние боли, иногда сочетаю пинеся с типестезией или гипериатией соответственно зонам инпервации пораженных корешков) не постоянно, но встречается при невриномах и

иругих опухолях области гассерова узла.

Раота также чаще является общемозговым симптомом. Однако известна • и чо гированная» рвота, возникающая за счет раздражения образовании лиа Пу желу ючка расположенными в нем объемными образованиями, ее нояв: теные обычно проводируется изменением положения головы. Рвота такого происхождения может входить в симптомокомплекс брунсоподобных приступов с резкои толовной болью, кожными вегегососудистыми реакциями, парушениями дыхания, сердечного рятма и вынужденным положением го товы (улучшающим условия для оттока ликвора). Причиной таких пристунов (в развернутой или абортивной форме) является главным образом островозникшая окклюзия выхода из IV желудочка. При пролоджающейся и нарас акощей окънозии с развитием затылочного вклинения запрокидывается голова, усугубляются расстроиства дыхания, сердечной деятельности (прогностически осообенно неблагоприятна брадикардия), появляются парушеная сознания, и возникает опасность внезапнои смерти.

Раздражение ядерных образований нижней части дна IV желудочка те жит в основе и другого, часто сопутствующего изолированной рвоге, сим-

птома - икоты в виде затяжных, трудно снимаемых приступов

Нарушения зрения могут быть симптомом очагового поражения зригель пого пути на всем его протяжении - от зрительных нервов до коры запы ючных долей. Резкое снижение зрения или слепота, сочетающаяся с рас нирением канала зрительного перва, патогномоничны для глиомы зритель пого нерва.

Хиазмальный синдром (полный или асимметричный), сочетающинся с уведичением турецкого седла, свилетельствует о наличии эндосупраседляр поя опухоли, чаще аденомы гипофиза или краниофарингиомы. Для после г ней характерны петрификат, определяемый на краннограммах, и явления типопитуитаризма. Для тормонально-активных аденом типично появление синдромов повышенной продукции некоторых гормонов гипофиза (акромегалия, аменорея-лакторея, гиперкортицизм и др.).

Хиазмальный синдром при нормальных размерах турецкого седза может быть симптомом базальной менингиомы (области бугорка турсцкого селтт) али супрасе ілярной краннофарингиомы. В первом случае отличительным признаком становится выявляемый рентгенологически типеростоз в облас ги бугорка, во втором - негрификаты в опухоли в сочетании с гормональ ными нарушениями

хиазмальный синдром, сопряженный с грубой деструкцией костей осно

вания черена и поражением черениых первов, можно выявить при интра-

краным нытом рыспространении опухолей основания черена

Асимметричные нарушения эрення в комплексе с деструкцией либо гиперостозом кры ньев клиновилной кости характерны для менингиом этой токализации. При большах менингномах крыльев клиновидной кости неретко развивается офтальмологический синдром Фостера – Кеннеди (атрофия лиска эрительного нерва на стороне опухоли и застои на другой стороне), может отмечаться односторонний экзофтальм

Исследование глазного дна обязательно при подозрении на опуходь готонного моги. Так, появление даже начальных признаков первичной агрофии висков зрительных нервов требует онкологически направленного об

следования больного.

Опенка темпа нарастания первичной агрофии зригельных нервов может тать информацию для определения топики очага. При сдавлении зрительного перва она появляется рано (сочетается с различными нарушениями полен фення, чаще по битемпоральному гину), а при влиянии опухоли на тракт писхо вящая агрофия обнаруживается приблизительно через год после изменении полем зрения по типу томонимной темпанопсии. При локализации очага клади от коленчатого тела развивается только гомонимная темпанова из без агрофии диска зрительного перва.

Застои та глазном дне и вторичная агрофия дисков зрительных нервов оутрудемотрены при описании вторичных симптомов опухолей головно

TO MOBIA.

Нарушения функции черенных нервов Обонятельные нервы — первая (1) нара черенных нервов Снижение обоняния вилоть до аносмии может быть о ановым сим помом поражения первичных обонятельных образований (обонятельная туковица гракт, греугольник, переднее продырявленное простране во) при опухолях срединно-базальной докализации передней и отчасти срешей черенной ямок. Диагностическая пенность симптомов вынатения относительна, так как снижение обоняния может отмечаться при поражении ЛОР органов, а также быть следствием внутричеренной гипер тентицири опуходи то товного мозга практически любой локализации.

Поражение гиппокамна (коркового обонятельного центра) при опухолях средней линии мозга (опухоли мелиальных отлелов височной доли, профином герстородки, ПТ желудочка, подкорковых структур и др.) часто сопропождается парушением узгавания запахов и обонятельными галлюцина-

DDDSIMBL.

Врительный нерв (П пара черенных нервов) — см. ранее.

Труппа сислодвитательных нервов (ПТ, IV, VI пары черенных нервов). И пункции этой группы нервов может происходить за счет поражения на корешковом уровне, в частности при опухолях кавернозного сипуст, и проявляется разпостоянием глазных яблок, ограничением подвижности гтаза в сторону поражениой мышны, двоением, птозом, парушением прачковых реакций, анизокорией.

Пригопухолях области шишковилной железы или первичных опухолях срешего мозга, поражлющих четверохоляме или наздний прочольный пучнок, развивается «четверохоляный» син дром: взорные нарушения (чаще на рез ноора вверх), нарушение зрачковых реакции и акта конвертеннай

Я териые поражения тлазодвигательных нервов рассматриваются среди симптомов опухолей ствола мозга

Троличным перв (У пара черенных нервов) "Нарушение функции в вы т симптомов разгражения (парестезни, болевой синдром) или вына тения отностезия в зоне инпервации, парез и атрофия жевательных мыши) на отностезия при опухолях, располагающихся в основании средней черенной ымки, передней грани пирдмиды височнов кости (невринома У нерва, ме инперома, оральное распространение невриномы VIII верва, другие опухоия височно-базальной локализации).

Плевой перв (VII пара черенных нервов). Центральный (надыларный) ырез встречается часто и большого значения в топической диагностике не имеет. Периферический парез лицевого нерва в неироонкологии отмечает от резко, обычно при элокачественных опухолях объести лирамиды височной кости. Я терпый парез лицевого нерва наблюдается при опухолях и ка

вериомах ствола мозга.

Преддверно улитковый нерв (VIII пара черепных нервов). Корешковое поряжение перва с частичным или полным нарушением вестибулярной функции характерно для вестибулярной шванномы (невриномы VIII пары

черенных нервов).

Кау (а) вная труппа нервов (IX, X, XI, XII пары черепных нервов). Сими омы корешкового поражения проявляются нарушением фонации, глотания, экуса на задней трети языка, чувствительности в полости рта и гютки, агрофиен мышці языка и др. Встречаются при больших невраномах VIII пары с каудальным направлением роста, менингиомах основания задней че-

ренной ямки и других опухолях.

(пантомы очагового поражения большах полущарий мога. Очередность их повысния, выраженность и характер завясят от ряда факторов. Имеются от прия в последовательности их появления при конвекситально (чаще внемодовьх) и глубинно расположенных опуходях — для конвекситальных эпуходен характерно начальное преобдадание симпломов «раздражения» соры головного мозга. Например, япилентические припадки при менин по мах мотут появляться намного раньше, чем симпломы «выпадения» (пареты нарушения чувствительности). При глиоме такой же докализации на 6 подается обратная картина.

Для конвекситальной опуходи характерно избирательное поражение прилежащих к неи отделов мозга. Так, опуходь в моторной зоне проявляется гавным образом парезом без нарушении чувствительности. При глублиных же опуходях, особенно располагающихся в области внутренней капсуль, даже при небольшой опуходи могут отмечаться общирные выпадения

корковых функций.

Јаким образом, выраженность и характер очаговых симптомов во мнотом определяются функциональной ролью зоны поражения. Быстро манифестируют очаговыми симптомами опухоли, расположенные в сепсомоторпон зоне, речевых центрах и др. Опухоли полюсов лобных долей, височной то иссубломинантного полущария могут отчетливо проявиться уже вторич ными симптомами (например, при опухоти тобной доли может доминировать клиническая картина поражения образовании задней черешной ямки)

Опухоль абной боли. Передине отделы лобных долей относятся к практически «пемым» зонам мола, и поэтому очаговые симптомы их порлжения (чаще в «стертом» виде) могут обнаруживаться уже на фоне выраженных вторичных признаков. Нередко первым симптомом опухоли лобном чоли становится спидром Фостера. Кенне иг Конпекситально расположенная в премоторнов зоне опухоль часто проявляется а персивными эпитептическими припадками забо принадками других типов.

Опухоли, поражающие моторный речевой центр Брока (задние отлелы анжаей лобной извилины левого полушария у правшей), вызывают эффе

рентную моторную афазию.

Задине отделы лобных долеи (перелние центральные извилины) являются корконым двигательным центром и при их поражении развиваются кон празытертнымые парезы и параличи. При конвекситально расположенных опухонях этом юны бывают только монопарезы. При двустороннем поражении моторной зоны (например, при двусторонней парасатитальной метиппиоме) может развиться нижний нарапарез с нарушением тазовых функций.

Опудоли основания передней черепной ямки, в частности менингиомы,

д интельное время проявляются только аносмией.

Для опухолен добных долей характерны нарушения психики. При этом может развиваться так называемый добный синдром, который в клинически выраженной стадии проявляется неадекватностью, дурашливостью, пемотивированностью постунков, агрессивностью дибо апатико-адинами ческими нарушениями вплоть до подного распада психики. Для поздина сроков заболевания характерна и добная астазия-абазия. При опухолях тобной дожей, вознакает внутричеренная типертензия и более выражен отек мозга.

Опухоть теменной воли. Очаговыми симптомами поражения теменной поли являются главным образом изменения кожной и эпикритической чув

ствительности, астереогноз, нарушение схемы тела.

У правшей при поражении нижних отделов левой теменной доли на стыке е плеочной долей отмечается амнестическая афазия, а также нарушения пругих высших корковых функций—чтения, письма, счета, различных видов шраксии.

При тока плащий опухоли на стыке передней и задвей центральных из визни (так называемая сенсомоторная зона) характерны фокальные эпи

лептические припадки с сенсорной аурой.

Очатовые симптомы поражения теменной доли проявляются довольно рано встетение ее высокой функциональной роли. Дислокация и вклине

ние мо на развиваются по эке, чем при опухолях височной доли.

Опухоль височной фоли. При опухолях этой докализации характерны обо иятельные, крительные, слуховые, вкусовые галлюцинации. При глубинных поражениях явдних озделов височных долей появляется гомонимная темиа нопеня.

У гранией при поражении задину отделов верхней височной извитины степт (пентр Вернике) развивается сенсорная афазия, часто сочетающаяся стругими нарушениями высших корковых функции. Довольно типичны эци тептические прина ихи с обонятельной, зрительной и слуховой аурон.

Пры опухолях высочнов доли, особсино внутримозговых, быстро развивыется, исложиния мозга, приводящая к тенториальному вклинению. При этом иг счет прижатия к свободному краю мозжечкового памета противолютожной ножки мозга возможны нарушения функции 111 нерва на противо по тожной стороне и пирамилный парез на стороне опухоли. Базатыю ви-

Опусны ваны вочной вози. Основной очаговый симптом корковые на резотиля зрения (фотоисии зрительные галлюнинации, темианопсия). При по торогных опухочях (менингиомы вадиих отделов большого серионадно го трестка) возможно появление «грубчатых» полей врения, Дистокацион от слимпромы не очень характерны, что связано с хороней «фиксанией» этого межлу костями свода черена, большим серповидным отростком и менжечковым наметом.

Опусты моло источного тела. Непрологическая диагностика сложна в святи от утствием патогномоничных признаков Наиболее отчетливо манифе торуются опуходи, поражающие веретние озделы мозодистого тета и рас пространяющиеся в мециальные отделы лобных долен. При этом бывают труго выражены парушения исихики по «лобному» типу, отмечаются син на намяти, а также расстроиства сочетанной деятельности полушарии то дольного мозга, проявляющиеся главным образом при выполнения сложного линательных актов. Описаны также локальные симптомы поражения плотых стото тета, иля выявления которых необходимо применение специ стотых стожных неиропсихологических и электрофизиологических ме

Опучать подкоркавых структур Собственно подкорковые симптомы (ти порятью ы, парушения мышечного тонуса по экстрапирамидному типу) и релью ветречающийся при опухолях болевой таламический синдром в большив тис случаей грудно вычленить из симптомокомилекса, отмечающегося при поражениях этой области, так как близкое расположение к ликьоризм пуртм и райнее развитие дислокации и вклинении мозга обусловливают бы строе пользение дислокацииного и типертензионно-гидрошефального сиптролов. Кроме того, врастание опухолей во внутреннюю кансулу, ножку мозга, четверохоляйе приводит к общирным и грубым неврологическим пользения, также маскирующим первичные клинические проявления по режения подкорковых структур. При опухолях больших полушарии, осо в иго вистримозговых, могут отмечаться подкорковые симптомы, по уже вторичного тенеза — за счет отека и дислокации мозга. Поэтому уточнение факта инфильтрации или голько сдавления опухолью подкорковых структур передко втруднено.

Опуские желудочков мога. Первичные опухоли боковых желудочков спетолимомы, хориоилиапизломы, непроцитомы, менингиомы) очаговой петро тогнеской симптоматики практически не дают и с самого изчала превиднения в основном окклюзионно гидропефальным синдромом. При откового отверстия (отверстии веледствие окклюзии лишь одного межже в тогкового отверстия (отверстие Монро) иногда возникают симптомы пре имущественного поражения этого полушария мога. Во время окклюзион ных приступов может отмечаться вынужденное положение головы, утуч плающее условия для оттока ликвора.

Вторичные опухоли (как правило, глиомы), врастающие в полость желу очко, боже отчетниво проявляются очаговыми симптомами поражения со ответетвующего полушария мозга.

Опуходи III желудочка также подразделяются на первичные (эпецыимо мы интранентрику пурные краннофаринтиомы, коллоидные кисты и др ) и втора но прастающие в сто полость (слиомы дна, эндосупраседлярные аде

номы гипофиза, эндосупраселлярные и стебельные краниофарициимы.

глиомы хиазмы и лр.).

Некоторые первичные опуходи члительное время протекают бессим итомно. Рапними симитомами таких опухолей (а также глиом дна) могут быть тормопытьные нарушения - будимия или анорексия, ожирение по а шло вотепитальному типу или, наоборот, прогрессирующее снижение мас сы тела видоть до кахексии, половые расстроиства, несахарный диабет.

Уплактерны преходящие окклюзионные кризы с параксизмальными го товными болями, вегетососудистыми реакциями (кожные вазомоторные, когеодния пулься и артериального давления, нарушение герморегуляции) Передки приступы общей слабости с катаплектондными расстроиствами мыше ного топуса, изменения ритма сон — бодоствование (выраженная сонливость лнем).

При росте опуходи развивается окклюзионно-гипертензионный синдром (обыбно симметричный), нарушается психика и снижается память (відють

до развития корсаковского синдрома).

Опуходи 111 желулочка, влияющие на придежащие мозговые структуры, могут сопровождаться поражениями черенных нервов, нарушениями эре ния, пирамидными и экстранирамидными симптомами, четвероходиным синипомом.

Вторичные опухози III же гудочка также характеризуются полиморфнои симптоматикой Практически нерешенной залачей остается уточнение критернев, позволяющих дифференцировать сдавление от прорастания внежету точковой опухолью стенок III же тудочка.

Опухоли хиазмально-селлярной области Наиболее часто встречаются адепомы гипофиза, менянгиомы, краниофарингиомы, глиомы хиазмы и эри-

гельных нервов.

Гормонально-активные аденомы гипофиза проявляются эндокринными парушениями, аменорееи-тактореей у женщин, снижением тибидо и потеннин у мужчин, акрометалией, признаками болезни Иценко - Кушинга и пр Тормопально-неактивные аденомы на «эндоселдярной» стадии развития заще бывают случанной находкой при обеделовании больного по повоту пеопределенных головных болей или гипогонадизма (дисменорея, амепорея, спижение потещнии). При экстраселлярном распространении аленом к иническая картина дополняется синдромами, характер которых свявиг главным образом с направлением роста опухоли.

к иническая картина менингиом хиазмально-селтярной области опрете глется тока гизацией опуходи. Наиболее типичны различные нарушения фення симметричный или асимметричный хиазмальный синдром при срединно расположенных опухолях (менянтиомы области площадки кливовичной кости, бугорка турецкого седла, наданафрагмальные) либо односто ронине нарушения зрения (менингиомы области канала зрительного перва, переднего отклоненного огростка, малого и большого крыла клиновиднов

кости).

Чаще возникает первичная атрофия зрительных нервов, но может выяв вяться и застои на глазном дне - двусторонний при ольфакторных менинтиомах или сипдроме Фостера - Кенцеди, односторонний при добно-ба вальных и базально-височных менингиомах.

В зависимости от локализации и размеров базальных менингиом могут отмечаться одно- и двусторонние поражения I -VI черепных нервов, лоб

от с и височитьх долей мозга, подкорковых структур, 111 желулочка, ствота мозга

Передки гиперостотические изменения (иногда резко выраженные) в призежащих к менингиоме костях черепа. Так, при гиперостотической форме менингиомы крыльев клиновидной кости может развильея эклоформации даже леформация липевото черепа.

К инпаческая картина краниофарингиом определяется докализацией опухоти. Частота распределения анатомо-гопографических варианнов в спою очередь зависит от возраста больных. Так, основная масса эндо- и эн эосупрасе гирных опухолей проявляется в цетском возрасте. Оби характеритуются симптомами гивопитуитаризма, нередко сочетающегося с общим передзинием больного вследствие раннего поражения СП-секретирую и и функции гипофиза. Кроме этого, эндосупраседлярные краниофарии помы проявляются симптомами поражения прилежащих отделов могла срине выных путей, добных и височных долей мозга, черепных первов, Ш мелудочка, ствола).

Более чем у 50% взрослых больных встречается супраселлярный (стерыныя) вариант краниофарингиомы. Нервыми симптомами заболевания могут быть нарушения зрения (чаще по хиазмальному типу), иссахлрный части или появление гипогонадизма, все прочие симптомы типичны для часто согровождается развитием типантских кист, которые могут гру во стандивать мозг и приводить к формированию соответствующих очаго нь у симптомов, а также окълюзионно-гипертензионного и дислокационно-го синдромов.

Вентрикулярный вариант краннофарингиомы встречается приблизитель по содинаковой частогой у взрослых и детей и проявляется, как правито, к выпической картиной опухоли ПТ желудочка (см. ранее «Симптомы опухолей желудочков мозга»).

1 нюмы зрительных нервов и хиазмы, опухоли основания черспа — см выпес.

Симитомы опухолей области пишковидной железы. Основой клиниче кои картины является четверохолмный синдром в различных вариантах с прушением зрачковых реакций, глазодвигательными (взорными) наруше пиями, кохлеовестибулярными симптомами. Иногда наступает раннее по повое созревание.

Характерно быстрое развитие окклюзионно-гипертензионно гидропе фильного син грома, причем возможны довольно длительные ремиссии за счет спонтанного прорыва стенок желудочков (чаше задней стенки III желу точка) и оттока ликвора в охватывающую цистерну

Сдавление или инфильтрация опухолью ствола мозга, мозжечка и его пожек обусловливает появление соответствующих симптомов.

Симитомы очагового поражения образований задней черенной ямки. Для по выпинства опухолей этои локализации типично раннее появление впут ричеренной гипертензии вследствие окклюзии ликворных путеи, а также симптомы поражения ствола за счет его сдавления или инфильтрации опухолью (спонтанный нистатм, нарушения экспериментального нистанма, ко решковые или ядерные поражения черенных нервов, поражение проволя или путеи ствола. При грубом сдавлении ствола и/или развивающемся в ны ючном вклинении возникают выраженные менинтеальные симптомы,

фиксация гозовы в запрокинутом назад состоянии, судороги тонического характера, колебания артериального давления и пульса. Возможна внезан-

ная смерть такого больного.

Очаговые симптомы опухолен мозжечка — это нарушения координации, статики и походки, мышечная гипотония. При полушарной опухоли они преимущественно односторонние инсилатеральные, при опухоли червя - двусторонние. У больных с кистозной опухолью гемисферы мозжечка может наблюдаться выпужленное положение головы с наклоном в сторону опухоли, в постети такой больной иногда «лежит на опухоли»

При ингравентрикулярных опухолях IV желудочка могут отмечаться брупсополобные приступы, которые развиваются вследствие раздражения опухолью образований дна желулочка и/или преходящей окклюзии средин-

нои анертуры IV желулочка (отверстия Мажанди).

Опухоли IV желудочка, распространяющиеся через боковой выворот в боковую цистерну моста, сопровождаются симптомами поражения образо-

ваний мостомозжечкового угла.

Опухоли мостомозжечкового угла проявляются в основном нарушением функции VIII нерва. Для невриномы последнего сначала характерны шум в ухс, спижение слуха, отоневрологически определяется одностороннее спижение эли выпаление вестибулярной функции (нарушение эксперимента плого нистагма), позже могут возникать симптомы поражения других черенных первов. У и VI при оральном и IX—XII— при каудальном рас гространении опухоли. Появляются грубые симптомы сдавления и дислокании ствола множественный спонтанный нистагм, выпадение оптокинетического пистагма во всех направлениях, парез взора вверх, бульбарные нарушения, поражение пирамидных путси в стволе мозга и др.

Прочие опухоли мостомозжечкового угла (менингиомы и холестеатомы) обла цают сходной с невриномами клинической картиной, но реже вызыва-

ют полное выпадение функции VIII нерва

I пиомы ствола мозга при асимметричном исходном росте могут прояв изться альтернирующими синдромами, однако чаще клиническая картипа выходит за рамки одного синдрома, а также бывает двусторонней.

Дореально расположенная опухоль среднего мозга может обнаружиться четвероходиным синдромом, а также снижением слуха вплоть до глухоты за

счет поражения нижних ходмиков.

При опухолях среднего мозга развивается поражение ядер III нерва на стороне опухоли (птоз, мидриаз, нарушение подвижности г тазного яблока и отсутствие зрачковой реакции на свет) в сочетании с гемипарезом и супрануклеарным поражением VII и XII нервов на другой стороне (альтернирующий синдром Вебера) или ядерным поражением III нерва на стороне опухоти в комплексе с мозжечковым гремором конечностей, а иногда и тегким темипарезом и темианестезией на другой стороне (синдром Бенедикга).

При поражении на уровне моста на стороне опухоли отмечаются пару шения функции IV, V, VI, VII нервов в сочетании с двигательными или тувствите вными расстронствами на другой стороне (синдромы Фовилля, Мизьяра—Тублера и др.). При опухолях продолговатого мозга на стороне поражения ячер черепных нервов развиваются парезы, агрофии и миок то шип мыши мяткого неба, глотки, языка, дизартрия, дисфагия, могут иметь место мозжечковые и двигательные нарушения на другои стороне. Теми на • O THE COMMITTOMOR OBSECTED OF THE DESIGNATION OF THE COMMITTEM OF THE COMMITTM OF THE COMMITTM OF THE COMMITTM OF THE COMMITTM OF THE COMMIT

О пусоди ската (мениниюмы, хордомы) проявляются симптомами пораэ-тим слюда мода и парастволовых структур (проводниковые льигательисс. и челение плые нарушения, корешковые и ядерные поражения четупну первоп) Довольно рано развиваются симптомы внутричеренной гипер эллин

Арапиоснина выше опуходи Клиническая картина зависит в первую оче от от природы и доказизации опуходи. Внутримозговые (инграмедулляр оптрабу пъърные з няомы) характеризуются поражениями пижних отделии с наода и верхних отделов спинного мозга.

Отухоти IV желудочка, проникающие в верхние отделы польоночного систе произвляются симптомами опухоли IV желудочка и поражения дор-

Вопрывание краниоспинальные менингиомы близки по клиническов в приние к менициномам ската в сочетании е симптомами поражения вен тре вных от течов верхнешенных сегментов спинного мозга.

При краиноспинальных новообразованиях рано развиваются окклюзи споли синтром, трубые бутьбарные нарушения, включая недостаточность политов ы счет паралича лиафрагмы. Характерно паличие проводниковых и дутении (витоть до тегранлетии) и сегментарных симпномов (боли в общи и шей, мышечные атрофии и др).

Он, вка перебральных и спинальных симптомов по очередности их появочно и выраженности дефектов во многих случаях позволяет судить о месочехо ного роста опуходи и его направлении (из полости череца в позвополный капал или наоборот, что имеет значение при выработке тактики течения)

#### 7 1.2. Вторичные симптомы

К укланным симптомам относятся нарушения мозгового кровообраще от вистричеренная типертензия, отек, дислокации и вклинения мозга Сущес пуст тесная взаимосвязь этих процессов, зачастую формирующая порощьки круг» патогенеза тибели мозга Так, ищемия мозга приводит к сто отеку, который еще более усугубляет недостаточность кровоснаюжения пораженного участка. Это обусловливает повышение внутричеренного дав и при и появление дислокации с возможным вклинением, что в свою очертно ууудшает условия кровоснабжения и увеличивает отек.

 Нарушения мозгового кровообращения. Мозг обладает высокой степенноанилы собственного кровоснабжения. Известны феномены ауторету пини молгового кровотока, направленные главным образом на поддержание оп-

нимы ньного спабжения мозга кислородом.

Ганоксия мода вследствие «артериальной» ишемии при опухолях паблюзается довольно редко: при типоксемии — из-за неадекватности затуания в терминальных состояниях или во время эпилептического статуав, при почтите плом снижении системного артериального давления, при опухо их сотержащих мощные артериовенозные шунты, например глиобластомах

При опухолях, обрастающих и сдавливающих даже крупные впутриче решиме сосуды, ишемия «артериального» генеза развивается краине реако

что связано е их относительно меттенным ростом и большими компенса горизми полможностями артериального круга мозга. Однако возможны ишемия и инфаркт затылочной доли вследствие быстрого сдавления задней мозговой артерии между мозгом и краем мозжечкового намета при латерильном височно-тенториальном вклинении.

У больных, оперированных по поводу опухоли мозга, роль артериальното ишемического механизма парушении кровоснабжения мозга возрастает в ступлях прямого повреждения артериальных сосудов или их длительного

послеоперанионного спазма и тромбирования.

Чаше же гипоксия готовного мозга при опухолях является результатом парушении венозного оттока. Напомним, что перфузионное давление в органе равно разнице между системным артериальным и давлением в венах органе. Давление в венах мозга практически равно внутричеренному и нассивно соответствует его изменениям. Поэтому при повышении внутричеренного закления перфузионное давление может снижаться вплоть до остановки мозгового кровотока.

При опухолях, располагающихся близ венозных коллекторов мозга (па раслидитальные менингиомы), развиваются компенсаторные пути венозного отгока. Повреждение во время операции даже небольших парасагитальных

вен может приводить к грубым неврологическим дефектам.

Т не один механизм возникновения гипоксии мозга заложен в функциопально метабольческих царущениях на клеточном уровне. К ним можно отнести феномен не эффективного кровотока— кислород и глюкоза не по ступлют в тклив мозга после периода гипоксии даже при условии количественного восстановления притока артериальной и одтока венозной крови.

Отнев гольного могга подразумевает избыточное скопление межклеточной жидкости в его ткани. Увеничение объема внутриклеточной жидкости из вывнот набуханием толовного мозга. Термины «отек» и «отек-набухание» можно считать равнозначными, потому что патогенетические механизмы отека и набухания в основном едины или взаимосвязаны

Различают вазотенный, цитотоксический, осмотический и гидростатический отек могга. Вазотенный отек возникает при нарушении проницаемости сосульстой сленки, особенно в перифокальной зоне опухоли, что привотит к повышенной фильтрации жидкости за пределы сосудистого русла.

Питотоксический отек появляется при экзотениой, а в случае опухоли мозга— эптоген юй интоксикации промежуточными вролуктами обмена при тару,, спитом метаболизме клетки. Определенную роль в его развитии піраю продукты распата докачественных опухолей мозга. К цитотоксиче скому отності отек, возпаклющий ведедствие ишемий мозга.

Осмотический отек развивается при нарушений существующего в норме невольного осмотического гралиента между осмолярностью ткани мозга топа выше) и осмолярностью плазмы. Отек появляется при увезичений этото ра недат за счет повышения осмолярности внутрижлеточной жидкости (парушение метаболизма клетки и функции клеточных мембран с внутриклеточной затержкой продуктов метаболизма); отек нарастает, если искустично стижлется осмолярность плазмы при внутривенном введении низкоосмолярных растворов.

Терания такого отека представляет определенные трудности. С однов стороны при сътжетии осмотворности плазмы увеличивается диффузия в итъму продуктов метібоди міа късток, е другой стороны, чем тиже осмо-

подчесть плазмы, тем меньше волы удерживается в сосудистом русве и опти подчесть в клетки мона. Оптимальность способов терации типер или ти гольмо монарого отска мона до сих пор дискупруется, однако можно подтор путь, что они должны быть направлены на сохранение пормальной осмолорности плазмы.

То простатический отек развивается на фоне повышенного тикворного тичення когда загрудняется фильтрация жидкости из межклегочных прооранств в ликвор. В научной титературе высказывается мнение о возможтости усиления фильграции жидкости из капилляров в ткань мозга при по-

нышении давления в сосудистом русле.

Отск могла может быть ограниченным или диффузным. Существует опредставления пара ые гизм между распространенностью, выраженностью отеса и степенью повышения внутричеренного давления. Однако исследоватов последних лет показали, что даже при значительном отеке внутричепенное давление может не повышаться.

Непрологическая диагностика наличия, выраженности и динамики отека мол с загруднена отсутствием специфических для него симптомов (пред стигетная в различных руководствах клиническая картина «отека мол а» оплеывлет клиническую картину внугричеренной гипертензия). Сеголня постоверная циагностика и контроль за динамикой отека возможны голько е помощью КТ и МРТ.

Ньутричеренная гипертензия Внутричеренное лавление у взрослого в порме при люмбальной пункции в положении лежа равно 10—15 мм рт ст ст 0 190 мм води ст ). Оно складывается из давления цереброспинальной,

вто средитва вънои и виутрик јеточной жидкостей.

При опухолях мозга внутричеренное давление повышается вследствие упетьтчения массы опухоли; окклюзии ликворных путей с нарушением отго вы переброспина вной жилкости; отека мозга; нарушения равновесия «протукция — всасывание» ликвора (чаще преобладают нарушения резорбщии), прущения венозного оттока либо «местного» генеза, либо из-за повыше лия центрального венозного давления при неадекватности дыхания и постоянной рвоте.

Представляем защитные механизмы, направленные на снижение повыпенного давления в полости черена, в порядке их значимости. 1) уменьшение объема ликвора за счет вытеснения его из желудочков и цистери, 1) уменьшение внутричеренного объема венозной крови, 3) покальная агрофия моловой ткани вокруг опухоли или диффузная агрофия при гидро гефелии желудочков; 4) спонтанный прорыв стенок желудочков (происхоны релко). У детей могут увеличиваться размеры головы за счет расхождешью пняов и высоких пластических свойств костей свода черена (это может оталь одним из первых симптомов внутричеренной типертензии у детей мяздшего возраста).

Клиническая картина внутричеренной гипертензии при медленном се зырастании проявляется пеопределенными, чаще «утренцими» головными по ыми, передко на высоте головнои боли отмечается рвога. К самым ран пим симптомам медленно прогрессирующей внутричеренной гипертензии у прослых относят учлинение венозной фазы кровообращения при флюорес пентион интиографии глазного дна (капиллярная и артериальная фазы из меняются лишь при выраженном повышении давления в полости черена), по шокроние вен, пачальный отек лиска зрительного нерва.

Пара гледьно и 1и песко въко позже появляются рентленологические при наки типертен ин остеонороз дета јей турецкого седла, усиление рисупка

пальневых влавлении, истоичение костей свода черепа.

При быстром или остром развитии гипертензии вследствие окклюзии шкворных путей головные боли чаще имеют приступообразный характер, исредки брунсоподобные приступы (при интравентрикулярной докализа нии опухоли), возможно появление глазодвигательных расстройств за счет

прижатия III и VI нервов к основанию черела.

При прогрессировании внугричеренной гипертензии нарушается пенхи ка, стажается память, нарастают изменения на глазном дне - определяется резко выраженный застой с проминированием дисков зрительных первов в стекловидное тело, кровоизлияния, плазморрагии и белые очаги (вторичная профия). Симптомом далеко зашедшей внутричеренной гипертензии счиглют появление обнубиляций зрения (периодическое затемнение зрения при изменении положения головы, небольших физических нагрузках).

При утрате зрения веледствие вторичной агрофии довольно часто отмечастся парадоксальное уменьшение или даже исчезновение головной боли

гипертензионного характера.

Декомпенсация внутричеренной гипертензии завершается симптомами прогрессирующего расстройства сознания (вплоть до комы) и витальными парушениями, одной из причин которых являются дислокации и вклинения мозга.

Лислокации и вклинения мозга. Латеральное височно-тенториальное вклипение характерно для опухолей полушарной локализации — чаще височной, реже теменной и лобной. При этом медиальные отделы височной доли сме щаются в тенториальное отверстие и там ущемляются вместе со стволом. Клипически это проявляется гланным образом стволовыми симптомами. причем характерна нисходящая динамика: сначала возникают признаки по ражения ножек мозга, затем моста и продолговатого мозга. Среди них можно выделить симптомы поражения III и VI нервов, четвероходиный синпром. децеребрационную ригилность, нарушения сознания, сердечной дея те выпости и дыхания. Нередки случаи гомолатерального пареза, за счет придавливания задней мозговой артерии могут появляться симптомы поражения затылочной доли (гемианопсия).

Аксиальное затылочное вклинение мозговых структур (ствод и миндалики мозжечка) в большое затылочное отверстие развивается в основном при опулодых задней черепной ямки, по может отмечаться при окклюзионной гипроцефалии любого уровня и генеза, а также при полушарных опухолях, сочетаясь с другими видами вклинения. Начинающееся вклинение характе ризуется болями в затылке и шее, ригилностью мышц шей, вынужденным положением головы. Нарастание вклинения приводит к расстроиствам соз нания и бутьбарным вугальным нарушениям, заканчивающимся останов кои дыхания в сердечной деятельности, если не оказана экстренная по-MOURS.

Встречаются и другие виды вклинений: аксиальное (верхнее) тептори альное вклинение — пвустороннее ущемление медиальных отделов больших по (ун арин в денториальном отверстии при супратенториальных опухолях, аксиальное (пижнее) тенториальное вклинение ушемление в этом отверстии мозжечка при субтенторнальных опухолях, датеральное вклинение под фавьке, которое может сочетацься с описанным выше височно-тенторна пном велинением, и тр. Общие закономерностя их развития и клиппической с почны схожи, особенности обусловлены поражением разных піделоп мила

## 7.2. Диагностика

При подогрении на опухоль головного мозга необходимо провести

та ин не инос неврологическое обследование, включая развернутое офтанмологическое изучение остроты, полеи эрения и гладного дна, отонея фотот на съетует обоняние, вкус, вестибувярные функции;

 і) К І и МРТ, антиографию и др., а также радиои ютонные исследования и специальные испрохирургические операции (стереотаксическую био

истю, вентрикулоскопию),

От и ектро энцефалографию (ЭЭГ) — для выявления очаговых нарушений опонотенциалов можа в/или оценки тяжести нарушении деятельности моз ств илюм (самостоятельного диагностического значения не имеет),

1) репленографию для обнаружения вторичных признаков внутриче реплен инвертензии и иногда вызнанных опуходью чокальных изменений тости черена (существенного диагностического значения не имеет, в неи рикикодогии используется редко);

 та интефалоскопию (Эхо ЭС) – для выявления смещения срединных пруктур могга, а также гидроцефалии желудочков, иногда удается обныру нить польшие опухоли потушарии, особенно кистольне (в неирохирургии шлях ически не применяется);

(i) у парасонографию — у летей с незакрытыми родничками; она обеспечивает хоровкее качество диагностики, в гом числе внугриугробной (воз можности применения димитированы возрастом больных - обычно до

Liona):

/) номбальную пункцию — для измерения давления и даборагорного этенна тиквора (с диагностической целью в нейроонкологии практически применяется), при многих опухолях и повышенном внутричеренном систении дюмбальная пункция может вызвать дистокацию и вклинение мола, поэтому без особых показании ее лучше не делать.

Практически полностью прекращено применение пневмоэнцефалографии, прямой вентрикулографии и др.

# НАСЛЕДСТВЕННЫЕ БОЛЕЗНИ

## 8.1. Нейрофиброматоз 1-го типа (НФ1)

Описан во второи половине XIX в. рядом исследователей, в том числе учеником Р. Вирхова Ф. Д. фон Реклингаузеном (1882). Устаревшие названия "болезнь Реклингаузена», периферический нейрофиброматоз. Аутомино-томинантное заболевание, встречается у одного из 3500 новорождениях, поровну у мужчин и женшин В 50% случаев — наследственное, в 50% результат спонтанной мутании. Частота мутаций гена НФ1 — самая высокая ил известных для генов человека.

Сооственно тен НФ1 является нормальным, болезнь вызывается его попрежлением. Тем не менее в медицинской литературе превалирует не вполне корректное использование гермина «тен НФ1» для обозначения причинь, ято тевация. Это относится и к другим генетическим синдромам в неи-

роонкологии.

ПФ1 об вадает полной ценетрантностью, г.е. больны все носители патоюнического тена, по его экспрессия (степень выраженности вызванных теппым дефектом нарушении) очень вариабельна, даже в однои семье могут наогю (алься как минимально выраженные, так и тяжелые случаи. Риск настепования ребенком нагологического гена составляет 50% при наличии

НФ1 у о ввого из родителен и 66,7 % — при его наличии у обоих.

Во всех случаях НФ1 генетический дефект локализуется в зоне 11.2.17-й хромосомы (17q11.2). Расположенный глесь ген НФ1 кодирует синтез крупного бетка — неирофибромина. Последний участвует в инактивации белков промоторов (газ-протеина и его аналогов), обеспечивая динамический контроль клеточного роста. НФ1 является одним из основных генов-супрессоров опухолевого роста примерно для 30.% тканей организма, в першую очере в пейроэктолермального происхождения, пролиферация которых определением системой газ-протеинов. В остальных тканях тен НФ1 неактольств.

При повреждении гена НФ1 в одной из хромосом 17-й пары половина синте пруемого непрофибромина становится дефектным и наблюдается смещение равновесия роста клеток в сторону продиферации. Остающийся неповрежде ниым аспельный (находящийся в парной 17-й хромосоме) тен ПФ1 обеспечивает синтез 50% нормального непрофибромина, выраженность к питических проявлении непрофиброматоза определяется состоянием оощего противоопухолевого иммунитета и может варьировать в широких предела, по поликающие опухоли будут доброкачественными.

В стугае уграты аллельного нормального тена НФ1 в результате либо спонтацион тенной мугации, либо уграты парной 17 й хромосомы, т. е. при потере клеткой тетерозигозности, в связи с грубым нарушением процесса пнактиванци так протейнов возникает бурный неконтродируемый рост клетки возникает клокачественная опухоль, чаще мислоидного ряза, или токачественная опухоль оболочек периферического нерва (mahgnan) ре приста! негуе sheet tumor—MPNS1), ранее называвшаяся непрофибросар комон или пепробластомой. Возможность развития MPNS1 у больных НФ1

по этолет №, всего же вероятность появления-ассоциврованной с НФТ соолесственной опуссти превышает таковую в понутящий в сотии разсоолесственной опуссти превышает таковую в понутящий в сотии разсоольно в отношении мислоленкоза в 200—500 раз)

*Іншеностика* основывается на выявлении двух и более из перечисленных ниже признаков:

шесть и более пятен цвета «кофе с молоком» на коже, евыше 5 мм в пыметре у ребенка или 15 мм у вэрослого, видимых при обычном компатном освещении:

лне и более нейрофибромы любого типа;

типериниментация подмышек или паховой области;

тлиома эрительных нервов;

ны и более узелков Лиша (пигментированные гамартомы радужки), костные аномалии (истоичение кортикального слоя трубчатых костей,

стего приводящее к формированию дожных суставов, дисплазая крыльев основной кости);

наличие прямого родственника с НФ1.

Указанные празнаки могут встречаться в любом сочетании, но ни один от них сам но себс не является достаточным для диагностики НФ1. Даже постанов пятей цвета «кофе с молоком» (выявляемых у 99% больных) не тотльоречит диагнозу НФ1 при надичии двух или более других проявлений пого заболевания.

Та счет парушения регуляции клеточного роста возникает ряд ассоции (или заболеваний):

шваниюмы любого нерва (но не двусторонние вестибулокохдеарного), стапальные и/или периферические нейрофибромы;

множественные кожные нейрофибромы;

макроцефалия;

выури ерециые опухоли (чаще астроцитомы, затем единичные или множественные менингиомы);

односторонний дефект крыни орбиты с пульсирующим эклофтальмом;

кифосколиоз;

висцеральные проявления вследствие вовлечения нервов;

сирингомиелия,

нокачественные опухоли, чаще MPNST, ганглиоглиома, саркома, зельсмия, нефробластома (опухоль Вильмеа);

феохромонитомы,

соматические заболевания или состояния, прямо не связанные с вовтечением первов (стеноз почечной артерии, леточные кисты и интерстициальная пневмония, неправильное формирование различных от ястов жетудочно-кишечного гракта, гипертрофия клитора)

фанноз обычно устанавливают в детской поликлицике на основании основа ребенка дерматологом и офтальмологом, чаще в возрасте 3 -5 лет, когта у облащивства посителей дефектного тена возникают внешние проявления болезви.

паснансеризация вольные дети наблюдаются дерматологом и офтальмочогом с периодичностью 1 раз в год (в тяжелых случаях чаще). Системати искый листынсеризация втростых обычно не осуществляется.

Наличие НФТ у одного или обоих супругов не счигается основанием к

предохранению от беременности.

Лечебная тактика Пятна цвета «кофе с молоком». Структура пеммо питы, фибробласты, коллаген, тучные клегки Малигнизация — краине рел ко Лечение — хирургическое или косметологическое (татуировка телесного пвета). Показания к операции — косметический дефект, боли и зул, бы строе увеличение. Зуд уменьшается при длительном (годы) назначении ке

готифена по 2-4 мг в сутки.

Инграневральные (плексиформные) нейрофибромы развиваются из чувствительных или симпатических волокон периферического нерва, соответственно часто возможно микрохирургическое удаление с сохранением двитиельной функции нерва. Показания к операции — боли, двигательные парушения, большие размеры и быстрый рост. Асимптомные опухоли не оперируют. Малитичация — до 5%. При полозрении на последнюю производят биопсию. Лечение комбинированное — операция, лучевая и химиотерация. На конечностях — либо ампутация, либо органосохраняющая резектия.

Спинальные нейрофибромы возникают из дорсальных корешков, мно жественные, чаще встречаются на шенном и пояспичном уровнях. Пока ы пня к операции — симптомы сдавления спинного мозга и корешковые, а также большие опухоли, дальнейшии рост которых может существенно уве-

личить операционный риск.

1 июмы зрительных первов наб подаются у 5—10% больных НФ1. Диагноз устанавливается обычно офтальмологом, у маленьких детей требует угочнения с помощью исследования зрительных вызванных потенциалов, верифицируется при КТ или МРТ. На момент постановки диагноза бывают двусторонними у подавляющего большинства больных Скорость роста этон практически всегда доброкачественной опухоли вариабельна и непредска зуема. Описаны случай спонтанной регрессии. Лечение — в большинстве случаев динамическое наблюдение или лучевая терапия, без биопсии. Адек ватно проведениая лучевая герапия обеспечивает отсутствие прогрессирования опухоли в течение не менее 10 лет у 100% и стабилизацию или улучшение врения у 80% больных {Тао М. L. et al., 1997}. Среднее время реакции на тучевую герапию (т. е. уменьшение размеров опухоли минимум на 50%) составляет около 6 дет.

Соответственно показания к операции возникают при опухолях, форми рующих большие интракраниальные узлы со сдавлением диэнпефальных структур, вызывающих внутричерепную гипертензию или значительный эк-

юфтальм.

Тактика при других ассоциированных состояниях. Шванномы любого нер

ва (педвусторонние вестибулокохлеарного) обычно удаление.

Внугричерепные опухоли (астроцитомы, менингиомы), чаще биологически доброкачественные — удаление при наличии клинических проявлении, перитуморозного отека или прогрессировании бессимптомной опухоли.

Односторонний дефект крыши орбиты с пульсирующим экзофталь

мом - коррекция по косметическим показаниям.

Макропефалия (обычно сочетается с нормотензивной наружной и/или инутренней тидропефалией) — хирургическое лечение непелесообразно В редких случаях сочетания с внутричеренной гипертензисй производят операции на ликворной системе.

Кифосколноз (ветречается у 10% больных) часто требует ранней перет. ней и вошей стабилизации позвоночника.

Пере изие спицальные меницопе је (редкая натология, при которой грыне вы шъке ъблия пивания твердон мозговои оболочки, обычно миожественнто пое приотея в тета нескольких позвонков, чаше на трудном уровне) по стана стаби изация позвоночника, особенно при появлении спиналь пой симпломатики.

Спрингомие иля - хирургическое дечение при наличии клицических пропидений.

З юкачественные опухоли (MPNST, танглиоглиома, саркома, леикемия, пиучаль Вильмев) — комплексное лечение.

# 8 2. Нейрофиброматоз 2-го типа (НФ2)

Встречается у одного из 50 000 поворожденных. Ранее назывален ненгратыным непрофиброматозом и рассматриватся как вариант болезни Рекпостаузена. Молеку прио-тенетические исследования выявили дриндини гланые различия в патогенезе НФ1 и НФ2. Это совершенно разлые заболе

пленя, требующие дифференцированного клинического подхода

1 сті ПФ2 токализуется в 22 и хромосоме (22q12) и кодирует сиптет друтого супрессора опухолевого роста - безка мерлина, или вванијомина Мер или по структуре и своиствам очень близок к трем гомологичным белэврину, радиксину и мозвину (LRM-протеннам). Эти белки деиству ю, клу мембранные организаторы и обеспечивают постросние и функциоппрование клегочного скелета (системы микрогрубочек). Наибольшее яга чение MLRM протеины имеют в регулировании пролиферации клеток неирозктолермального происхождения,

Поскольку MERM протенны менее значимы в процессе регуляции клеточного роста и во многом повторяют функции друг друга, мутания коли рующего синтез мердина тена НФ2 на клеточном уровне не проявляется, 1000 спижение синтеза мерлина на 50% нивелируется ERM-протсинами Отнако при повреждении адлельного гена НФ2 (в результате «второго тенеин еского события» — симметричной мугации или потери гетерозиготности по 22 й хромосоме) синтез нормального мерлина в клетке прекращается, инымическое равновесие регуляции роста смещается в сторону продифераини, возникает доброкачественный опухолевый рост

1 лким образом, формально НФ2 – аутосомно доминантное тепетиче ское заболевание, однако носители дефектного гена до «второго генетиче ско о события» фенотипически (клинически) здоровы

Паличие НФ2 у одного или обоих супругов не дает оснований рекомен-

довать предохранение от беременности.

Возникающие при НФ2 опухоли являются доброкачественными, но (нюинпрески более агрессивными, чем при НФ1. Вероятность развитии иссл шированных элокачественных опухолей у больных с НФ2 увеличивается не значительно.

Лиагностика Основным диагностическим критерием НФ2 является ин ичие у больного двусторонних неврином VIII нерва. Этот же диатполуста навливают при выявлении у больного, имеющего прямого родственника с НФ2, односторонией невриномы VIII нерва либо сочетания двух и более

ью ісвании неирофибромы (одной или нескольких), менишиомы (одной в иг пескольких), тътомы (одноя или нескольких), шванномы, включая спинальную (одной или нескольких), ювенильной ясщей субкансулярной тентику, парион катаракты или номутиения урусталика.

Некоторые авторы считают, что обнаружение у чиц молодого возраста од посторонней исвриномы VIII нерва является достаточным для диагноза НФ2

Пятна цвета «кофе с молоком» наблюдаются примерно у 80 % больных ИФ2, но двягностического значения не имеют. Упоминание пятен в обос повании чиатноза НФ2 является оптибкой.

leчебная тактика. Принципиальное отличие опухолей VIII нерва при ПФ2 - гистологическая структура (это только шванномы, логда как епон таплые и связанные с НФ1 опухоли могут быть и непрофибромами) и ха

рактер роста.

1 сли не связанные с НФ2 невриномы и неирофибромы только смещают стуховой перв, то при НФ2 опуходь в виде виноградных гроздей часто распространяе ся между водокнами VIII нерва, что затрудняет сохранение слум Также затруднено отделение опухоли от других черепных нервов, в пер пую очередь от лицевого.

Тех нька операции при двусторонних невриномах не отличается от опис испол в соответствующем разделе. Одномоментное удаление обеих опухо-

тей не рекомендуется.

В предоперационном периоде исобходимо МР-исследование шейного от иста спишного мозга, поскольку бессимитомные опуходи за время операини могут привести к нарушениям спинального кровообращения (видоть до разимния тетраплетии). Опухоть, обнаруженную на плеином уровне, удаляют и первую очередь. Если по каким то причинам спинальная опухоль не резе парована, в ходе операции осуществляют дополнительный мониториц сиппыльных вызванных потенциалов [Samit M., Tatagiba M., 1997].

При двусторонних невриномах и сохранном слухе лечение следует начипаль с опухоли меньшего размера, при снижении слуха — со стороны лучше стыли пцего уха. Если после полного удаления опухоли слух с этои стороны сохраниется удовлетворительным, то нало удалять другую опухоль. Если с пух сохранить не удалось, в отношении остающейся невриномы рекомен лугтся выжидательная тактика, при нарастании симптоматики - частичное у высиме опухоли (в связи с высоким риском развития плухоты),

Учитывая возможности протезирования слуха, следует пытагься сохраил в слуховой (равно как и непораженный верхний или нижний вестибу-

вірный) перв во всех случаях, даже при глухоге.

# 8.3. Другие типы нейрофиброматоза

В интературе описано восемь типов неирофиброматоза, однако в послед неу время боль зинство из них (кроме НФ2) считают аборгивными формами ПФТ и в качестве самостоятельных нозологических фоом не выделяют Исключения сегментарный неврофиороматоз (НФ5), когда типичные про явления НФТ тольти зуются в одном или нескольких соседних деймогомах нь гречается краине редко, обычно не наследуется); не вхолящий в число восьми с шнальный неирофиброматоз, при котором свяметрично поражатотся все спинальные кореньки (описано несколько наблюдениа) -

# # 4 Туборозный склероз (ТС)

на робот описан Ф.Д. фон. Реклиппаменом в 1862 г., затем в 1880 г. С М. Берчо вистем (после чего ТС дочго называтея его именем)

тоо в стемость - примерно 0,6 с тучая на 100 000 населения в го г

» озно томинайтное заболевание с нелолной пенстрантностью (т е пость все носители назологического тена). Чаше развивается в резуль о спонтиннов мугации.

Водильное как при повреждении тена TSC1 расположенного рядом с те то групп и кровы (АВО) в 9 и хромосоме (9q34) и колирующего синте з бе то городов дак и при повреждении тена TSC2, расположенного в 16 и то осточе (16p13/3) и колирующего синте з другого, более тяжелого бе то то городо Несмогря на различия в химической структуре, оба бе ка то осного иныковую функцию в регу віровании синте за ДНК и проді разлит клетки. Таким образом, в случає ТС развые тенетические дефекты протога, к и зеличным биохимическим и клиническим последствиям

О голное проявление И - тамартомы раздичных органов, чаще кожи,

моня, глиз, почек и сердна.

По иностические критерии не столь четкие, как при НФ1 и НФ2 Опипост Фотом в 1908 г. и считавшаяся патогномоничной гризда (суторожпосторина ки, задержка уметвенного развития и adenoma sebaceum) наблюявется только у грети больных.

В изстоинее время в детском возрасте днагноз ТС устанавливают при тенение у больного сочетания не менее трех пятен в виде «пенельных ва тост (учетков гипонитментании кожи в форме листа), от 1 см в макси

ст тиом измерении каждое, и мноклонических принадков

У по троссков и взрослых 1С тнагностируют по устаревшей схеме, со то по которой необхольно солетлине adenoma sebaceum (на тине узетки от го коричневого цвета, напоминающие крупные красные угри, часто опыношисся в вите «бабочки»; появляются в возрасте старые 4 лет, пред так, пот собой не аленому сальной жетезы, а происходящую из кожных перепных этементов тамартому); тамартом наховой области и фиброзных отнинек на коже лба или волосиетой части головы.

При паличии только одного или двух из указанных критериев (а также эри их отехтствии, по существовании у больного прямого родственичка с 10 г отного устанавливают на основании отного или нескольких доно пистыных симптомов «пенельных пистыев», полосок «шагреневой кожи» на гутованае и конечностях, гамартом языка, кратерообразных дефектов эмали ибои

(у арожные принадки встречаются у 85% больных ТС. У детей они по чи мнок юнический характер, по с возрастом становятся либо генерализо

баниваля точнко-к юническими, тибо сложными парциальными.

У 50% больных (С при офтальмоскопии выявляют гамартомы сетчатки, състо яблизи инека зрительного нерва Тамартомы (реже кисты) почек об и руживног также примерно у 50% больных при жизни и у 100% по лутопени. Тамартомы или рабломиомы сердечной мышцы встречаются при мерно у 40% больных и являются основной причиной смерти больных 1С в незеком возрасте.

Праклически у всех (97%) больных ТС при КТ определяются кальшила

ны, расположенные обычно суб эпендимарно вдоль наружных степок боковых желулочков или у монроева отверстия, реже — в мозговон паренхиме.

Примерно у 60% пациентов выявляют гиподенсивные очаги в однои или обеих затылючных долях (представляют собой, вероятно, участки неправильной мислипизации). У многих больных без признаков окклюзии ликворных путей встречается умеренная гидроцефалия.

Гамартомы кортикальные, перивентрикулярные либо расположенные в бетом веществе — представляют собой обычно кальцинированные образования без признаков реакции со стороны окружающей мозговой ткани

1 игантоклеточные астроцитомы при ТС являются единственными обра юманиями, накандивающими контрастное вещество при КТ. Считается, что эти опуходи возникают в результате грансформации гамартом. Расположены практически всегла вблизи монроева отверстия. Встречаются примерню у 15% больных ТС. Являются глиомами низкой (I) степени элокачественности, участки некроза в гистологическом препарате не указывают на мокачественность опуходи.

Лечение. Главная задача — контроль припадков Адекватная противосудорожныя герапия ведет к уменьшению числа случаев и выраженности затержки уметвенного развития. При совпадении фокуса эпилептической акпипости с морфологическим очагом возможно удаление последнего, хотя иффект операции в большинстве случаев заключается лишь в снижении частоты и выраженности припадков (но не в их прекращении). Другие противопилептические операции не эффективны.

При выявлении паравентрикулярной астроцитомы рекоменлуется наополение. Операция показана только при возникновении окклюзионной сим. поматики. Оптимально прямое удаление опуходи, чаще из транскалезного доступа.

# 8.5. Болезнь Гиппеля—Линдау (БГЛ)

Офъльмологические проявления описаны Е, фон Гиппелем в 1904 г., темани иобластомы мозжечка — А. В. Линдау в 1926 г. В последнее время БПЛ часто называют темангиобластоматозом. При этом заболевании возниклют множественные опухоли различных органов и систем: гемангиобластомы пентральной нервной системы и сетчатки, феохромопитомы надпочеников и иногда других органов, рак почек, опухоли поджелудочной железы, а также кисты почек, поджелудочной железы, придатка яичка и других органов.

Встречается у одного из 35 000 новорожденных Является аутосомно-доминантным заболеванием с практически полной пенетрантностью, но очеть вариабельной экспрессивностью Клинические проявления возника-

ког обычно в возрасте от 15 до 50 лет (пик между 20-30 годами).

Тенетика БГЛ сходна с НФ2. Генетический дефект локализуется в 3-й хромосоме (3р25—26). Белок (протеин Типпеля — Линдау) — продукт тена БГЛ, является супрессором пролиферации клетки (соответственно опухолемого роста), регулирует скорость сиптеза матричной РНК для ряда тенов, в частности для VEGF (фактора роста эндотелия сосудов). Для образования опухоли необходимо «второс генетическое событие».

Алинические проявления в 60 націон степени определяются величиной уча-

с в сповреждения ДНК. Выделяют на основных варианта. БГЛ 1 то типа с петостистся деления тепа БГЛ или ветвление ДНК в его докусе, феохромо основна не полимают, и БГЛ 2-го типа: нарушение смысловых последова о отностен ДНК во внешне неизмененном локусе 3р25—26, среди прочих полозобразований обязательно развивается феохромоцитома. Почечнок тельный рак встречается только у больных с БГЛ 2-го типа, при его отсутствой своевание классифицируется как БГЛ типа 2A, при наличии—как БГЛ типа 2Б.

П роятность развития ассоциированных дюкачественных опухолен (крото рака почки) у больных с БГЛ увеличивается незначительно. Малитии в шин темани иобластом не бывает.

пастностика требует выявления не менее двух гемантиобластом ЦНС инбого инои темантиобластомы ЦНС в сочетании с темантиобластомов или инпломов сетчатки.

Часто встречаются, но не имеют абсолютного диагностического инфении упомянутые выше опухолевые или кистозные поражения внугренних прилов на пине прямых родственников с БГЛ и полицитемия (точнее, пригропитемия за счет выработки эригропоэтина клетками темангиоблаттомы)

Возможно метастазирование клеток солитарной темантиобластомы по инворным пространствам после первой операции, т.е. выявление множе специах темантиобластом через месяцы и годы после удаления первичного ути не даст основании двагностировать БГЛ (равно как и говорить о дюкачественности опухоли).

Мо текулярно-тенетический анализ позволяет на ранних стадиях иденти-

фицировать вариант БГЛ.

*Годиная тактика* Симптоматические узлы подлежат удалению. Как и при со питарных гемангиобластомах, необходимо принимать меры по преду прежлению диссеминации опуходи по ликворным пространствам.

Інстанционная тамма-терация в ряде случаев велет к уменьшению размеров или задержке роста неоперабельных узлов (статистически эффективпость ее не доказана). Перспективна раднохирургия (обобщающих работ

чока пет). Химиотерацию при гемангиобластомах не применяют.

Тактика при ассоциированных состояниях определяется общими хируртами и откологами. Самым опасным является рак почек (часто мультипен противни и двусторонням), развивающимся у 25% больных БГЛ (у всех польных БГЛ типа 2Б). Гемангиобластомы сетчатки обычно не прогрессируют, при необходимости лечатся офтальмологами.

. Прогноз определяется локализацией узлов гемангиобластомы, резко-

уху инается при развитии рака почек.

## 8.6. Синдром множественных эндокринных олухолей

Синдром множественных эндокринных опухолей (multiple endocrine иго plasm syndrome - MEN) группа редких наследственных заболеваний, ха рактеризующихся развитием у больного двух или более опухолеи разных инфокринных желез.

Синдром множественных эндокринных опухолей 1-го типа (MENI). На навытся синдромом Вермера по имени одного из первых исследователей Харакзеризуется развитием опухоли гипофиза, паращитовидных и поджелудочной жетез. Могут наблюдаться также карцинойд бронхов и желудочнокишечного тракта, аденома щитовидной железы, опухоли коркового слои налночечников, липома и тимома.

Аутосомно-доминантное заболевание, генетика сходна с НФ2, экспрессия тена краине вариабельна и непредсказуема. Заболеваемость составляет

около 0,03 на 100 000 населения в год.

Тен MENI находится в 11-й хромосоме (локус 11q13) и кодирует сиптет

белка-супрессора пролиферации клетки, названного менином (тепіп)

Заболевание часто характеризуется хулшим прогнозом, чем при НФ1 НФ2 и БГЛ, поэтому решение о сохранении беременности принимают родители на основании юрилически оформленного информированного согла сия

Диагностика. Необходимо выявление у больного двух аденом из следую ших, аденомы гинофиза, аденомы паращитовидной или аденомы поджету лочной железы.

Аденомы гипофиза в 35% случаев бывают гормонально-неактивными остальные 65% представлены кортикотропиномами, соматотропиномами и продактиномами. Обычно не достигают ботыших размеров. В спотганных аденомах гипофиза мутация тена МЕN1 наблюдается краине редко

Наиболее характерное проявление – гастринома, опухоль поджелулоч пои железы, вырабатывающая гастрин и вызывающая тем самым систром Воллишера Эляисона Чаще обнаруживают в возрасте старше 50 лет

Аденома паращитовидной железы проявляется признаками гиперпролук

ции паратгормона.

Пе все опухоли возникают и проявляются одновременно, поэтому въо вевание манифестирует обычно картинои поражения однои из удомянущах желез внутренней секреции. Наличие MENT у прямого родственника бозы пого де васт этот диагноз весьма вероятным уже при поражении однов из желез и гребует целенаправленной диспансеризации. Следует иметь в вилучто 50% случаев синдрома Золлингера — эт писона обусловлены наличием у больного именно MENT.

Течение В большинстве случаев - ультение клинически значимой опуколи (кроме продактином, при которых обычно применяют агописты дофымина). Поскольку 50—60% гастрином малитинзируются, необходимо ульт

лять опухоль даже минимальных размеров.

Синдром множественных эндокринных опухолей 2-го типа (MEN2, или MFN2A). Не имеет отношения к непрохирургии Аутосомно доминантные варо тевание, при котором развиваются рак наитовадной же тезы, феогромо

интома и аденома паращитовидной железы.

Синдром множественных эндокринных опухолей 3-го типа (MEN3, и и MEN2B). Чрезвычанию редкое аутосомно-доминантное заоозевание, везет к развичню рака щитови щой железы (как и при MEN2, клетки опухоли ны рабатывают казыпитопии) и феохромопитомы, обязате наго сочетается с висичними празнаками синдрома Марфана. Довольно часто наочно пото в также невриномы слизистых оболочек, непрофиоромы поной зокати алиги и тапт поневромы то тегой кинки, что требует пифферен плании от ПФТ

Течение хирургическое удаление лиагностированных яглокринных опухолей, решение о воказаниях к удалению певрином и пепрофиором о

повывае от на выраженности к инпеческих проявлении

# и / «Трехсторонняя» ретинобластома (ТРБ)

Ренниобъястома распространенное наследственное забодевание, встре токов согу отного из 20 000 живых поворожденных. Именно на основании в полот генетики резинобластомы Кнулсон и содвт. предложили коппен от о тиорого тенетического события» (или «второго удара»)

Астосомно поминантное заболевание, в 50% случаев унастелованное от теот всю в 50% - результат спонталной мугации. Генетический дефект

эт стизуется в 13 и хромосоме (докусе 13q14).

х для тери устся возникновением у летей первых лет жизни односторон от и ин слусторонией внутриг азной злокачественной опухоли — региноб эте поил входящев в групну примитивных неироэктолермальных опухолев Боленых течат офильмологи, в комплекс лечения обычно включают туче ото и химпотеранию. Неирохирурги участвуют в лечении таких больных тобо в ретких случаях метастазирования опухоли в кости черена, либо при реобитии в отдаленном периоде после лучевого лечения радиоиндуцирован том менянимом и др.

1 велепрохирургов актуально знание синдрома «трехсгоронней» («трила отретлион») региноб астомы, при котором помимо лвусторониях региноб эт том размивается третья, внутричеренная опуходь, расположениям по трето пинии, чаше в пинеальной области. Синдром ГРБ развивается у

по наиму ретинобрастомой и характеризуется;

практически всет та наследственным характером опуходи; па инием двусторонних ретинобластом, развившихся в середане пер пого то га жизни (большинство не связанных с сиптромом TPb рети побластом проявляются позже, с начала второго года жизни); во инткловением в отлалениом (в среднем через 2 года) периоде последения ретинобластом средино расположенной внутричеренной глок сиственной опуходи из трупны ПНЭТ, чаще всего — инпеобла

При ноявлении пинеобластомы продолжительность жизни ребенка облуто не превышает 1.5 мес без дечения и 6 мес (с момента появления первых симптомов) при условии комплексного дечения Ранняя (доклипи первых симптомов) при условии комплексного дечения Ранняя (доклипи первых симптомов) при условии комплексного дечения Ранняя (доклипи первых симпостика с последующим радикальным удалением опухо иги и первых импостройними регинобластомами, развившимися па первым голу жизни, некоторые рекомендуют МРТ-контроль с периолично стью 1 рвз в 3 мес до 4—5-летнего возраста.

# в в. Синдром опухоли мозга и колоректального полипоза (ОМКП)

Сочетнике впутримозговой опухоли с колоректальным раком впервые о истно Стан и 1949 г., на наследственный характер этой взаимосия и обрания выпуские Ейсов и соавы в 1959 г., с тех пор синдром опухози могия и волорску паного полиноза засто называют синдромом Turcot.

Возрачьютом рытко, описано около сотии наблюденам

Выделяют два варианта. Синдром опухоли мозга и колоректального полиноза 1-го типа («классический» синдром Turcot) характеризуется наличи ем у больного внутричеренной глиомы (чаще анапластической астронитомы) и множественных (то 100) полинов оболочной и прямой кишки, ипотда малитнизирующихся. В ряде случаев отмечают настедственную предрасположенность к колоректальному полинозу и кожные проявления, чанацятия цвета «кофе с молоком».

Аутосомно-рецессивное многофакторное заболевание, в основе котороза

лежит повреждение репаративных генов,

Проявляется обычно симптомами колоректального полипоза к коппу 2-то десятилстия жизни, до 30 лет практически никто из больных не доживает.

Синдром опухоли мозга и колоректального полипоза 2-то типа характе ризустся развитием внутричеренной медудлобластомы (реже — глиобластомы) у больного с типичной формой семейного аденоматозного полипоза (от сотен до тысяч полипов).

Аутосомно доминантное заболевание, вызываемое повреждением тепа

APC (adenomatous polyposis coh) в 5-и хромосоме (локус 5q21).

Поскольку прогноз при медуллобластомах лучше, а политоз лечится профилактической резекцией пораженной части толстого кишечника (в противном случае обязательно развивается аленокарцинома), необхолько принельная диспансеризация больных для раннего выявления и своекраменного лечения внутричеренной опухоли.

Принципы диагностики и лечения внутричеренных опухолей при

ОМКП не от пичаются от изложенных в соответствующих разделах

# 8.9. Синдром невоидной базально-клеточной карциномы (синдром Горлина)

Описан в 1960 г. Gorfin. Характеризуется развитием у тиц мололого вотраета базально клеточной карциномы в сочетании с кистами челюств и другими костными аномалиями и повышенным риском возникловения медуалобластомы,

Выявляется у одного из 60 000 живых новорожденных. Аутосомно доминантное заболевание, примерно в 40 % случаев возникает в результате спои задной мутации. Генетический дефект докализован в 9-и хромосоме (аоку-9q22-3). Возникновение медуллобластомы является, вероятно, результатом «второго тенетического события» — потери тетерозитотности по 9q22-3 (ап-

логично НФ1).

Диагностика основывается на выявлении у лиц в возрасте 20—30 пл множественных базально-клеточных карпином или свыше 10 базываю к о почных невусов, деформации в виде трех и более вдавлении задонев и, или подонив, одонтогенных кератиновых кист (обычно пижней челости) и о то инческой кальщификации БСО. Могут наблюдаться (но не имеют абсолютного пиастостического значения) аномалия развития скелеза (расшей илия и сравнение ребер и/или позвонков), макропефалия, фибромы серлиз и янициков, кисты брыженки толкого кишечника и врожденные апомалию (расшелины тубы и тверлого исба, полидактилия, катаракта микрофов и мия, колобома радужной оболочки).

- том 1 принце сопровождается повышенным (до 20%) раском развиженте сомы. Ассоциированные с синдромом Гордина медутноовате впилотся разване чем спорачические, обычно на втором году.
- тор бененот весмон ыстическими в характеризуются вучшим про тори условии комплексного лечения).
- это сонигрустся с внутричеренными менингиомами, чаще тоброка согот. Их возникновение в ряле случаев может быть связало с истого с тучевой терапии в комитексе течения базально-клеточных состоловы и медуллобластом.

## # III Синдром Лермитта — Дюкло

Устольно 1920 г. В ветинте и Duclos. Встречается очень релко. Характе го различием у больного лиси изстической танидиодитомы молжечка по полюопразования дискупируется, одии считают его воброкачест го опекснью происходящей из клеток. Пурканые, другие пороком сосмотительна. Суть заболевания состоит в замещения патологически.

— о мы кривстого стоя пораженной до въки мозжечка, котория уне и и и ризмерах.

→ « стойние может проявляться в любом возрасте (во чаше на 3 – 4 м де остой к и ани к меттенно нарастиющими мозжечковыми и типертен иоп стойномами.

11 1 в соосыет увеличенную за счет вномально уголиденного зерпистого с стоту мозжетка с сохранными остальными слоями коры МР изобра от это осточные голько характерным, что необходимость в других пенро с осточных исслетованиях и стереотаксической бионеии, как прави осточных исслетованиях и стереотаксической бионеии.

То по харургаческое, удаление чолжно быть по возможности ради с том (опасыны рецицивы не полностью удаленных ганглионизом). Случати полносты по опасыно Тели диспластическая ганглиоцитома моз то с опасы с сучанию и находкой, возможно наблюдение.

Стя так г окончательно не установлена. В последнее время наибоясе з соотнитым представляется мнение об общности механизмов е сипдро о м Каулена (см. далее).

## **п 11** Синдром Каудена

Исрыма описат Cowden Синтром встречается очень редко Характериль с игожественными повообразваниями кожи и слизистых оботочек, та сломутия и высокой частогой развития системного рака (чаще молочной с исла Изпосномогичным кожным признаком являются грихилемно исс. папоминающие напуты красноватые кожные гамартомы, располагаю обосот покруг сетественных отверстии пина (ушей, носа, рта). Трихилемно исстологи на аdелоны мерасения при ГС, но отличаются расположением со тоговатся особению яметными к окончанию периода полового созревато котта объение и ставится платно синдрома Каулена. Часто наблюта часть же мета спинефация, за тержка уметвенного развития, нарушеныя

котранизации и судорожные принадки.

Аутосимно зомни штиос заболевание Тепезический тефект зокализует ся в 10 и хромосоме (10q2/3/3) т. е. в зокусе тепа РТГN (Р томодога фосфатавы) и теплина (ТГN), регуларующего зеление клетки

У больных с СК резко (в 1000 раз) увеличен риск возникновения внутри

черенных менициюм.

Описано около 30 случаев сочетания СК с С.Д. Возможно, оба синиро ма имеют сходную мотекулярно-биотогоческую основу, и развитие того или илого из них (или их сочетания) определяется размером мутании

# 8.12. Синдром Ли — Фраумени (Li — Fraumeni)

Синдром встречается редко. Характеризуется равним развитием сарком рака различных органов (чаще молочной железы и надпоченников), ленко-

вов и опухолей мозга (чаще влокачественных глиом, реже ПНЭТ).

Аутосомно-доминантное заболевание, тенетика сходна е НФ2. Для воз инкновения опухоли необходимо «второе тенетическое событие». В боль инистве случаев наследуется от одного из ролителей, в меныпинстве результат спонтанной мутации. Генетический дефект локализован в 17-и хро мосоме (локус 17р) между эксонами 5 - 9 и ведет к повреждению тепа рузолного из важнейних тенов-супрессоров пролиферации клетки, ответственного за завершение митотического цикла.

Иссмотря на тяжесть биохимического дефекта и элокачественный характер большинства опухолей, тщательная диспансеризация и своевременнокомплексное дечение возникающих новообразований обеспечивают увези-

чение продолжительности и удучиение качества жизни больных

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

Greenberg M.S. Handbook of Neurosurgery - Lakeland: Greenberg Graphics, Im 1997. Vol. L.—459 p.

Molecular genetics of nervous system tumors/Eds A J Levine, H H Schmidek New York, Wiley-Liss, 1993.— 426 p.

Pan F., Uychara Lock J. H., Nicholas M. K. Familial brain tumor syndromes//Brain concer.— Hamilton, London, BC Decker, 2002.— P. 48—92

Sama M., Tatagiba M. Resection of an acoustic neuronia in a patient with neurofibroniatosis 2//Stritegies in neurologic surgery — 1994 – Vol. 2, N.2 – P. 14

Fao M. L., Barnes P. D., Billett A. L. et al. Childhood optic chiasm gliomas. radiographic response following radiotherapy and long-term chinical outcome//fit. J. Radiat. Oncol. Biol. Physiol. — 1997.— Vol. 39(3).— P. 579—587.

#### Глаша 9

#### ПУЧЕВАЯ ТЕРАПИЯ ОПУХОЛЕИ МОЗГА

1 — ст оргины опухолей ЦНС играст явавительную роль уже более 30 м стиот увелячение выживаемости уменьшение неврологической соок в в учивение качества жани напиентов Le проводят прак том больным со стокачественными опухолями, многим напиентам состоенными повообразованиями, а также при сосудистых и не тоть вооснаниях В заввенмости от конкретьой сятуации исполь соотные источных изстучения (кобальтовые аппараты для брахи от усториости зажелых заряженных частац, аппараты для брахи от от усториости зажелых заряженных частац, аппараты для брахи от операция и в разволирургии), способы подведения излучения соотные и контактное облучение) и схемы фрактионирования доза в ром почении в ряде случаем назначают лекарственные препараты в пот пиюгралночувствительности опуходи, а также для борьбы с луче практиями и осложнениями.

Та иновио ногия. Упикальность мозга состоят в том, что популяции пор 
о уторенхиматозных клегок нахолятся в статическом состоянии или в 
глоси меттичного зеления. Вслемение этого воздействие излучения на 
протичностью (исключая отек мозга), что отражается на относите нь 
особы способности к ренарации сублетальных и потенциально зета нь 
особы жаснии. Опухолевые клетки, имеющие меньшие возможности к 
проботато потышной процент их находится в стадии активного деления, 
с в фракциями они бутут заново вхолить в более радиочувствительные 
особыние патую тераневтическую возможность используют в различ 
особыние патую тераневтическую возможность используют в различ 
особыние патую тераневтическую возможность используют в различ

п от тогнее премя дучевая терапия опухолей ЦНС представлена гремя сто или фрактионированной дистанционной дучевой терапией, сте сто пресклуго получением малыми полями и внутритканевой импланта

посторовновкининых источников в мозг

Поставиновная лучевая теравия является основным компонентом лече тост с от большинства первичных интраперебральных элокачественных опуста обстольность на первичных интраперебральных элокачественных опуста обстольность на поста обстольность максимальное удаление опухоли при минимальном в сотоперационном невро тогическом дефиците. Лечение обычно пачинает осроват от 2 до 4 ие с после операции и нормального заживления операционного раны. В рыде случаев, при очень быстро растущих опухолях, лече то топустимо пачинать через 2 -3 дня после операции при хорошем со топустимо пачинать через 2 -3 дня после операции при хорошем со топустимо пачинать через 2 -3 дня после операции при хорошем со

Сопременные долные режимы лечения для первичных опухолей ЦПС обство составляют от 50 до 60 Гр за 25—30 фракции, подведенных за 5 го т Схемы течения с использованием доз свыше 2 Гр за фракцию сопрот т глото волее высоким риском полиней токсичности для ЦНС. Объем с и с остучаемыми в высоких суммарных дозах, должен быть максима выпостивите Это лучше всего достигается либо ротационными методиками.

об вучения, тибо статическими многовольными с пцательной защитой бло ками непораженных областей мозга.

Схемы (писрфракционирования и ускоренного фракционирования не

аролемонстрировали заметного преимущества

При течении новообразивании с высоким риском диссеминации может возникнуть необходимость облучения всего краннослинального пространства с увеличением дозы (бустом) в области первичной опухоли. Облучение тотовного и спинного мода можно начинать при общем удовлетворительном состоянии больного и нормальных лабораторных показателях.

крови.

Стереотаксическая радиохирургия и радиотерания. Термин «радиохируртия» висл швелский нейрохирурт Л. Лекселл в 1951 г. для обозначения не инвазивного метола деструкции ограниченных внутричеренных миниеней посредством претизионного подведения больших однократных доз ионизирующего издучения. При современной стереотаксической радиохирургил пе происходит и не требуется добиваться некроза внутричеренных миниеней облучения. Последние обычно не превышают 3—4 см в максимальном измерении и не польжим соприкасаться с критическими структурами (например, со эрительными нервами или стволом головного мозга)

В настоящее время развивается метод стереотаксической радиотера нии стереотаксическое фракционированное облучение внутричеренных мишеней Мето г используют прв облучении миденей большого объема,

часто соприкасающихся с функционально значимыми структурами.

Заряжет ные частицы (протоны, нейтроны, ионы телия, углерола, неона аргона) имеют потендиально тучиее лозное распределение, чем фотонное изяучение. Это происходит из-за уникальной модели депонирования дозы (ник бретта), позволяющей осуществлять фокальное облучение при инградеребральной патологии. В настоящее время радиохирургию гяжелыми за ряженными частицами используют при облучении сосудистых мадьформании толовлого мозга, спонтанных артериосинуеных соустьев на основании черена, некоторых интрацеребральных и интракраниальных опухолей, осо бенно основания черепа, гипофиза.

Брахитерация. Источник и изучения вводится непосредственно в облучаемую ткань Для создания дозного поля, соответствующего конфитурации мишени облучения (конформность), обычно используют несколько источников, которые стереозакенчески вводят при помоща сиспиальных аппарттов и распольтают в строго определенных точках облужемого объема. Чаще всего брахитерацию применяют при злокачественных гляюмах с четкой гра-

ницей и размером не более 5-6 см.

Модификаторы радиочувствительности. Использование сенсибилизато ров гипокси сеских клеток на основе метронилазота не велет к увеличению изживания при этокачественных гиомах. Отсутствие терапевтического эффекта доступных сенсибилизаторов объясияется ограничивающей их лозутоксичносьюх цизкой концентрацией лекарственного средства в опуходи и реокситенацией клеток в течение стандараного курса фракционированного течения.

Салонапрованные пиримилины, аналоги тимичина, которые включаются в ДПК во зремя никла активно пролиферирующей клегки, увеличивают рапочувальность клеток опухоли к облучению. В рандомизированных неследованиях при влокачественных тяномах выявлено определенное пре— с с 190 использования талондированных пиримидинов во время туче в рания при внапластических астроцитомах.

попотеранситические средства, применяемые на фоне облучения, мо основа в разноворажаемость нагологических клеток опуходи. Одна ответсящего премсти немногие химпотераневтические средства пока и ответст нагую радиосенсибилизирующую эффективность при опуходих от НВС Как новагают, в большинстве случаев польза химпотера о тольны гол вогознительной се токсичностью для опуходи или новре основи волгенствием на микроскопическую диссеминацию вне облучае объема

Менваменто иня терапия во время дучевого дечения должна быть наот это из кулирование острых побочных жффектов. Следует регутярно этор этировать сониее состояние больного, неврологический статус и покастот грони. При их изменении необходима коррекция терапевтической и помуна.

Тры по герация может вызывать или усиливать отек мола. Для профизагае и отека и невро югических симптомов, связанных с ним, используют эт по органом периодах, а также в рантие сроки дучевой герации. Во изветом октожнении, связанных с применением стероидных препаратов, их том ответь минимальной, необходимой для предупреждения нарастасти ответь минимальной, необходимой для предупреждения нарастасти ответь минимальной, необходимой для предупреждения нарастасти ответь по высокие то из стероилов во время всего курса дучевой тера част. При окончании течения дозу препаратов постепенно снижают пример по 12 г/г каждые 3 дня видоть до полной отмены. Строгое соблюдение это по терпыты по во свет уменьшить риск возникновения синдрома отмены

1 кника лучевой терании. Облучение всего интракраниального содержито э простиолится с лвух противоположных парадледыных боковых поден
Н э нии кран поля должей проспироваться в нижних отделах решетчатой
ото пиль, средней дерейной ямки и большого затылочного отверстия. Ло
с оптеннопные репитенограммы следует производить при максимально воз
то ном фокусном расстоянии, в прямой и боковой проекции, с контраст
стами маркерами в наружных слуховых проходах и масштабными предмета
оптен коже. Определенная проблема возникает в передних отделах поля в
отоп с необходимостью защиты зрачков. Для этого используют краевые за
оптеные отоки, расположенные прямерно в 5 мм от решетчатой пластины.
По тому необходима належная фиксация головы.

Пере ния гранина поля должна быть приблизительно на 3 ем свади от политертльного века, чтобы защитить контралатеральный хрусталик от различного и шучения. Однако защие отделы глазного яблока могут получита приотизительно 40% назначеннов дозы. Лучиним вариантом является разложение пучка пол удом 5 или 7 от фронтальной плоекости так, ч опы пере шин кран пучка и шучения пересекал голову приблизительно на 0 км стати хрусттика (на 2 см с вси от маркеров век). Это обеспечивает по востепие терапевической лозы к задими отделам глазницы. Однако ин опитуальные топографические соотношения век, хрусталиков и т ылиму эпток и также раслодожение защитных приспособлении лучше оцепинальной помощи КТ и МРТ.

печеный объем при опухолях мозга. При низком риске инфильграния пето роста или при бустерном облучении (увеличении дозы на очаг) опухо-

ні мона могут быть обзучены небольшими полями. По мере уж шчения размеров и опухолен и степени ву элокачественности необходимо увеличи вать краевой захват, т. е. формировать лечебный объем в соотве ствии с возможным субклиническим распространением опухоли

Изучение аутопсий высокозлокачественных виутримоловых опухолей показало, что последние в большинстве случаев инфильтрируют белое вс шество на значительном протяжении. Поэтому при и аппировании краевого вахвата следует включать в поле облучения опухоль и вону сопутствующе о отека. При больших высокозлокачественных опуходях облучение пелесообралко начинать с больших подей, а при достижении дозы около 45 Гр

уменьшать поле и доводить локальную дозу до 60 63 Гр

Технология лучевой терапии. Облучение желательно планировать с красвым захватом 2-3 см вне границы опуходи. Облучение односторонних полушарных опухолей выполняют в зависимости от их локализации. Опухо не располагающиеся только в передних отделах лобной лоли, облучают пере г ним в боковым изоцентрическими перцендикулярными пучками, а до нос распределение можно оптимизировать клиновидными фильтрами в простпри одного или обоих пучков. Одухочи средней прини мозга (залней торнов или передней теменной долен) лучше облучать изоцентрическими на ры тельно противолежащими передним и залиим полями или с боконых подел, с клиныями или без них Задине теменные или затылочные опуходи можно облучать залним и боковым изоцентрическими пучками, с к ганьями лля томогенизации дозы.

Одухо ід полюса височной доли трудно лечить передним полем, ес ін на пиент недостаточно гибок, чтобы прижать подбородок к труди так, чтобы урусталик не понал в проектию сагиттального пучка. В этом случае лонот пительное боковое поле может дать приемлемое докальное распределение юты, которое можно улучшить зачини параллельно противочежащим

Гинофиз, зрительный нерв, гипоталамус, опухоли ствота мозга а краниюфарянтиомы расположены глубоко и центрально. В зависимости от рас пространенности эти опухоля облучают с использованием изопецтрическо го грехпольного статического метода, розации или секторного качания Същионарные пучки дают алекватную однородность дозы внутри и покруг турецкого седла. Трехнольная техника состоит из парадлельно противоде жащих боковых полеи и переднего вертексного позя. Боковые по и могут быть с кланьями, для компенсации снижения передне ядието траднетть по вь от переднего появ. При адекватной фиксации, исключающей исто пости навеления пучка, используют метолику вращения на 360,

Опухоли ствода мозга адекватно облучают с парадлельно-противодся с прих божовых полей в комбинации с задням срединным полем, можно не по выовать секторное качание. Односторонние мозжечковые опухоли облу-

чают с за шето и боковых полей с соответствующими клиньями

Поверхностные опухоли (например, менящиомы верхнего сапита патого сипуса) адекватно облучают парадлельно-противолежавании изовентрич скими тантеннияльными полями.

При сравнительно небольших опухолях не јесообразнее применять розапионные метолики, используя которые на тамма установках уллегот во биться прием (емого долгого распределения и уменьвый в Тученую нагруль). IRI MOBI.

Урасиностины наше иблучение. При некоторых интранеребразыных опухоть остью омы высокозлокачественные ягей измомы залией черенести перахножет поъребоваться тотальное облучение ИИС, а именно оступенального пространства тотойного и спичного мозга и жето системы. Программа включает облучение первичного очата сестем интракранна изного пространства и силнальное.

Устробота записия от размера опуходи и ее чокалилании. Всегда следу то готом обственить красвой захват 2 см ими больше, ориентируясь на чет от пличе, ни удинационные, исследования. Используют розацион.

с оставляе, кие мето шки под различными углами с к пиньями

При съ учания всего интракраниального пространства нелесообразно з этого физатрующие приспособления для головы и туловина. Папи того пругот при наключном положении головы и с примои шеси.

Протовнаю противолежание больщие боковые поля центрируются на состоло область Инжиня гранина поля должна располаться на уровне остоло к удального щенного полвонка, не достигая инсилатерального области перемещения мест стыковки полей это поле можно легко ванить бет изменения в положении изоцентра.

Посокольно обеспечить адекватную стыковку нижней гранины крани эсо посог с верхней граниней нижележащего спинального. Расположе то посотка во обеспечить отсутствие падения дозы в месте стыковки эсотите блоки размещают так, чтобы в облучаемый объем были вклю эсотите блоки размещают так, чтобы в облучаемый объем были вклю эсотите блоки размещают так, чтобы в облучаемый объем были вклю эсотите блоки размещают так, чтобы в облучаемый объем были вклю эсотите блоки размещают так, чтобы в облучаемый объем были вклю эсотите блоки размещают так, чтобы в облучаемый объем были вклю эсотите блоки размещают так, чтобы в облучаемый объем были вклю эсотите блоки размещают так чтобы в облучаемый объем были вклю эсотите блоки размещают так чтобы в объем были вклю эсотите блоки размещают так чтобы в объем были вклю эсотите блоки размещают так чтобы в объем были вклю эсотите включаемы включаем

В дого взеньии размер спинарнаных полен изменяют при перемещении

с с по сторовки волен после подведения каждых 10 Гр.

Изорансь поло польша быть такой, чтобы его боковая граница была по года и мере на 1 см. гнеральнее спинномолового канала, Для нациентов выполом может возникнуть пеобходимость в индивидуальных блоках

Осторог грананы плинего по из полина располагаться на уровне Sm

При различения методиках облучения внутричеренного пространствей последова сим сивизациюм облучения на область стыковки полей следует об толе вособое винмание. Промежутки между смежными полями должны это эвере и тента ин ини пуально для суммирования вычислением доль толе и помогают язмерения на боковых реизтенограммах. При разметке опечно из тенто и полимизации доз в местах их стыковки необходимо учите упрактериентки применяемой зучевой техники.

• Облучение моги при беременности. В некоторых исследованиях показа • го при облучения толовного мозга матери во время беременности в те • гото ских лозга и большинстве случаев идод получает менее 0.1. Гр. № гото прием иметь место увеличенный, по приемдемый ризк разви в покото у ребенка. Других врединах последствии для плода после 1 и не

ф и беременности не выявлено.

Острожиения при лучевий терапии Острая токсичность. Острое дучевос от в испис варенхимы ЦПС илблюдается редко, но иногда в хобе куров с в вой терапии усиливается симптоматика. Это происходит встего вис преходящего перифока натого отеха, который обычно уменьшается после краткосрочного пазначения или уветичения дозы кортикостерондов. Па расчание симптоматики песмотря на применение стероидов может быть ны изако прогрессией опухочи, что требует повторного визуализационного и

следования во время курса тучевой герапии.

Иногда отмечаются тошнота и рвота (независимо от изменении ингрикрапиального давления, особенно при облучении задней черенной ямки или ствола). Лучевой дерматит, обычно умеренный, можно лечить (местно) различными противовоспалительными мазями, в том числе гормональными При достижении более высоких суммарных доз алопеция в представ облучаемых областей наблюдается постоянно. Наружный отит возникает при включении уха в поле облучения, в ряде случаев появляется серозного пеляемое. При краниоспинальном облучении веледствие выхода выних спинальных полей через орофарингеальную область и средостепие могут развиться мукозит и эзофатит. Во время лучевого лечения повышаются утомляемость и сонливость, особенно при использовании больших полей или краниоспинальном облучении. В анализах крови напиентов может уменьшаться число форменных элементов. Необходимо регулярно произволить полный клинический анализ крови, особенно если отмечена лимфольния.

Нодострая токсичность. Острые побочные эффекты облучения облицорегрессируют в сроки от 4 до 6 нед после лучевой терании. Черет 6—1.2 попосле облучения ухудшение неврологической симпломатики может облусвязано с «ранними отсроченными» или подострыми побочными эффектоми. Они объясияются изменениями в капиллярном русле и прехозящей плоричном демислинизацией олиголендрог пальных клегок. Симпломатию обычно купируется при стероидной герании. Улучшение происходит в терше нескольких месяцев. Основной трудностью является дифференциальная диагностика указанных функциональных изменении от регалина опхоли.

Подние осложнения. Наиболее серьезное – лучевой некроз, котории проявляется в ероки от 6 мес до неско вких тет после облучения (ник лерез 3 гота). Он может симулировать решилив опухоли появлением и иг прогрепрованием невро югической симитоматики, увеличением масс люфот пры К1, формированием перифокального отека. Дифференциация от реговливат опухоли трудна. Лучший полход в лечении — хирургическое утла пинскроти вированиюм массы в комбинации с назначением стерои дов. Тока и пын пекроз наиболее часто является результатом собственно облучения пода как инффузиая лечко интефалопатия чаще наблюдается после лученого течения, сочетанного с химиотеранием, (особенно метогрексатом)

Облучение среднего уха вызывает потерю слуха на высокае тоны дио то вестибулярные нарушения. Облучение глаза может вести к формированы катаракты или регинопатии. Повреждение хназмы и зрительного перы, выпифестируется ухудшением остроты зрения, изменением полец пренов и сленотой при долгу более чем 54—60 Гр. Проякление тормональной польтаночности при облучении гипотальмо-типофизарной области ценостойно

по может быть замечено уже при дозе 20 Гр.

Краниа наше облучение вызывает непроценхологические въменство за изко стетует иметь в виту факторы, связанивые с наличием опухо ис оперт анопнои травмой а поболнами эффектами химпотерации. Иног а страз с

• с «обности к изучению нового, к решению проблем, кратковременная соз зостражнию, особенно среди пожилых написитов и у больных после с ниш исего головного мозга.

Особращием тучевой терании у детей. У поворожденных непрональное решим и организация нервной системы еформированы волностью, чето о таком не постаточная мислинизация длинных отростков непрособрать по порождение ЦПС прособрать первые 2 года жизни. В этот первод мислинизация распрострато от мого пстого тела к периферическим отделям получарии. Функтично созревание продолжается и и дальненшем. В течение первых сплат совершенствуются непрокотнитивная, моториям и сенсорная сона в изском и юзопеском возрасте развиваются интеллектуальные

При сравнении детей этой возрастной группы с более стариними от по то опухоли у них более злокачественные с гистологической (эмостиного по тухоли, злокачественные плиомы, злокачественные опухоли общого пото систения, раб той циве опухоли) и с клинической точки пре с той тише токализуются супратей орнально (особенно в течение перот тути клинт) и имеют тенленийно к метастазированию по субарахной обруг пространству. Герапевтическая широта дучевой терации ограни отрани от тути от пребуст снижения дола у детей младие 2—3 лет. В свою очередь ста поэт не обеспечивает терапевтический результат. Исходя из этого терапино не чесообразно назначать детям старине 3 лет. Следует поэт, что при оолучении раступцих костей происходит замежление их и деформация скелета.

#### HMCOK BUTEPATYPЫ

COLUMN THE

 гов Г. Ф. Тученов и поморфолонухозен человека - М. Медицияз, 1977
 гов С. И. Коноприников А. Г., Ванисов А. А. Клиническая радиобиология 1. Медицина, 1992

Control of Hellman Jr S., Rosenberg S. A. Cancer, principles and practice of oucology

or at Tappingott Williams and Wilkins, 1997.

Philadelphia: Lippincott - Raven publishers, 1994.

c F Hi nh 1 H Principles and practice of radiations oneology — 3rd ed Phila delphia Eppineon — Raven publishers, 1998.

#### Глава 10

# ХИМИОТЕРАПИЯ ЗЛОКАЧЕСТВЕННЫХ ОПУХОЛЕЙ ГОЛОВНОГО МОЗГА

В последние два десяти тетия все большее значение в течении злокачественных опухолеи головного мозга приобретает химиотерация. При некоторых гистологических гипах опухолей (анапластическая олигодендроглиома, меду гюбластома, лимфома, герминогенные опухоли, рак придаточных панух поса) она является важненшим лечебным методом

Методология клинических исследований. Эффективность противоопухоле вого нечения оценивают по объективным стандартным критериям Наиболее распространенными в нейроонкологии являются критерии эффектив-

ности по McDonald:

для определения размеров опухоли используют произведение двух максимальных взаимноперпендикулярных диаметров на наибольнем по площали срезе опухоли, полученном при КТ с контрастным усиле-

нием и и в Т,-взвешенном режиме МРГ с гадолинием,

жфективность герапии оценивают по выраженности «ответа опухоли на лечение», в отечественной литературе — «регрессии» или «ремиссии» полная ремиссия — исчезновение контрастируемой части опухоли при двух идентичных КТ- или МРТ-исследованиях; частичная ремиссия — уменьшение опухоли не менее чем на 50%, прогрессированые болезни или отсутствие ремиссии — увеличение опухоли на 25% и более; другие ситуации расцениваются как стабилизация болезни. Общая эффективность лечения: полная ремиссия + частичная ремиссия, Важненцими показателями являются также медианы продолжительности жизни и безрециливного периода. Продолжительность жизни обычно отсчитывают от момента гистологической верификации диатноза до смерти больного.

Молекулярно-биологические основы химиотерании. Общая идея химиотеранивтического воздействия — уничтожение опухолевых клеток и возможно меньшее повреждение здоровых клеток. Это теоретически возможно, так как в злокачественных опухолях ведик процент клеток в фазе деления, наипо тее подверженных мутатенному воздействию химнотерации или облучения. Мутатенный эффект реализуется путем повреждении в целях ДНК, РПК, их предшественников и метаболитов, вызываемых лекарственными препаратами.

Для зечения опухолей головного мозга чаше других используют произвольке интрозомочевины ACNU (нидран), BCNU (кармустин), CCNU

Стомустин, он же безустин), РСМС (фотемустин)

По мехацизму деаствия они являются алкилирующими агентами, т. е. вызывают повреждение реплицирующенся ДНК делящихся клеток за счет атки проващия ее основании. Основные преимущества производных питро-томочевины питофильность и, следовательно, способность тегко проий кать верет темато инфалический барьер. Ломустин (апалот в США серС) пероральный препарат, кармустии, индрав и фолемустии на

т по развиные. Другими алкизирующими этентами, ясно наубинимией али и сная опухолен ЦПС являются прокарбалии, а также произволиме изатипите настигания (CDDP) и карбонзатии (CBDCA), которые интибируют разгованию ДПК. Винкристия, а также мидофильотоксины этонозия с 1° 16) и тенинолид (VM 26) повреждают волоконна митотического истолия.

В зависимости от фазы клеточного цикла, в которон проявляют актив пость противоопухолевые лекарства, их разделяют на 2 класса пиклолящие польств и приктоспенифичные (писитатии, 5-фгорурания, тидроксимоче польстви, этого зид), повреждающие только клетки, нахолящиеся в представньой митотической фазе (чаще всего в 5 фазе), и нециклоспени фазилае (производные интрозомочевины, прокарбазии и др.). Эти текарст отные группы должны дополнять друг друга при подихимиотерации. Так, по это зависимые пренараты потенииально наиболее активны в пвух ситуа по у посте тотального удаления внутримозговой опухоли (поскольку остиванская в юне инфильтрации опухолевые клетки характеризуются высо этог прознаферацивной активностью) и в комбинации с циклоне заинсимыми при паратими, так как на воздействие последних (например питрозопроиз послых) опухоль может реагировать возрастанием пролиферацияной активности оставлихся исповрежденными клеток и эти вступающие в митот в тки ст нювятся досягаемыми для циклоспецифичных препаратов.

Исследуется возможность повышения эффективности лечения этокаче спосиных этиальных опухолей путем использования различных способов обетения пренаратов (внугриартериальное, в опухолевые кисты и в тоже у плениой опухоли, интратеканьное и интравентрикулярное), применяя по время операции ани инкационные материалы с химиопренаратами. В неко торых клиниках используют методику введения химиопренаратов с «проры пом стемато интефалического барьера. В рандоми прованных исследованния нестоямальной химиотерации перед системным

BBCSCHRCM

Поскольку химиотерания направлена на повреждение клеток, находя инмен в разных фазах деления, ее важненщим побочным эффектом являет от тематотоксичность, так как в костном моэге непрерывно происходит об развыше повых форменных элементов крова (эригроцитов, деикоцитов, промооннов). При ильнировании и проведении химиотерании следует учитывать потенциальную тематотоксичность и иные побочные эффекты ее различных режимов.

Основные режимы химиотерании, используемые при опухолях толовного

Возга: представлены в соответствующих разделах

Ме вудлобластома встречается у взрослых значительно реже, чем у летот, пребуст обязательного включения химнотерации в протокол лечения. После у пления медуллобластомы следует проводить лучевую терацию по рази к нацои программе (облучение всего головного и спинного мозга), а после посстановления показателен крови—химиотерацию (цисплатац 25 мг, м.). 1—4 и лиц, глополет 80 мг/м., 1—4-и лиц, и питоксан 600 мг/м., 4 и леть Всего прово вст. 4—6 курсов лечения через каждые 6 нед

Рак призаголных назух поса с интракраниальным распространением пребует акого же по хода, как рак головы и шен. В случае и юскок јеточно то рака, низиваромы рационально проведение упущо вучевого зечение с использованием следующей комбиналину

писи влин 100 мг/м., 1 в лень, 5 фторурацил, 1000 мг/м, в виде 24-часовой инфулии, 1—3 и дии, интервал между курсами 3—4 нед Общая эффективпость такой терации при плоскомлеточном раке достигает 80%. При аденокардиноме возможно применение этого же режима или введение в прогокол химпотерации фармарубицина, питоксана, гаксанов

В последние голы химно герания стала одним из основных методов лече ция больных со этокачественными опухолями толовного мозга, однако се рациональное использование возможно только при условии координации

денствии неирохирургов, радиологов и химиотерапевтов.

Спород опуходи пентральной нервной спетемы, происходиние из клеод палото ростка. В общем представлении, термин глиома обозначает
роз глуют менаниую трупну опуходей, биологические особенности, леод порочно с которых могут быть совершению различными. В главе осод общей положения клиинческой каргины и лечения больных спото могит составляющих абсолютное большинство первичных обухоупроценого могит. 20 60% по даящым различных авторов

• принстоловного мозга типична манифестация в виде толовной большта опринстоловного мозга типична манифестация в виде толовной боли, это отнических принадков, пенхических и/или личностных изменении и от опои певро когической симпноматики. Конкретвое сочетание тех или опох тольномов определяется докадилацией, гистологией и скоростью рос

DEDUTYOUTH

Стоя пад оста является первым симптомом в 35% случаев глиом и выяв то посу 70 г остыных при авлычением развитии заболевания. В большин в студев головия боль обусловлена повышением внутричеренного для в инп

Стиск дисков зрительных нервов гой или иной степени выраженности об обруживается у 50% больных. В настоящее время в связи с более ранней обруживается у тосло больных с изменениями на глазном дне уменьящестся

пом Бибают как парцил выбми, так и обявими (соотношение 13) Чаше пом Бибают как парцил выбми, так и обявими (соотношение 13) Чаше полнотольности (70% свучаев) и особенно с одиголендроглиомами сто т) При г шоб тастомах эти тентические принадки регистрируются при сто в 40% с пучаев. Частоту появления пароксизмальной симптоматики во мьогом определяет токадизания опухози. Поверхностию расположенные по мы особенно в обявсти центральной борозды и в височной доле, чаще паровож таются этилентическими принадками. Для опухолей, расположенных стокортикально в подкорковых узлах и в задней черенной ямке, паро ксизмальная симптоматика нехарактерна.

Неихические и люнюстные изменения (нарушения памяти и винмания, абтр в тного мышления. эмоциональные расстроиства) в качестве першого отпитомы отмечены у 15—20 %, по мере роста опухоли выявляются у боль отпитьы больных слиномами. Чаще наблюдаются при опухолях любных по или по могут быть обусловлены поражением других структур можа и поны отписм выутричеренного лавления. Последнее в сочетании с лислокания и можь проявляется спижением уровия бодрствования и утнетением солы

ини вижоть до сопора и комы.

Если толовная боль, эпилентические припадки и изменения неихими могут встречться при глиомах любой локазизации и не являются систи фичными, то очаговая неврологическая симптоматика связана с поражени ем определенной зоны головного мозга.

Глиомы лобной доли часто прозеклют свачала без клинических проявле

ини. При зачинением росте эти опуходи могут вызывать изменения авмио сти и психики. Указанная симптоматика более харыктерна дия двусторонне го поражения, реже проявляется при поражении лобиои доли с однои сто

Опуходи височной доли проявляются пароксизмальной симпломатикой Припадки бывают как простые парциальные (обонятельные и вкусовые галлюцанации, состояния гипа «dejà vu», приступы ярости или удовольст вия), так и сложные и развернутые (изменение сознания и повторные пси хомоторные состояния с поведсическими автоматизмами). Опуходи также могут вызывать нарушения памяти, частичное выпадение полеи зрения (верхнеквадрантная гемианопсия), головокружение и, при поражении до минантного полушария, афазию. У некоторых папиентов имеются поведенческие нарушения.

Глиомы теменной доли нарушают болевую, мышечно-суставную чувствытельность на противоположной стороне и стерсоглоз. Поражение доминантного полушария может приводить к афазии, гогда как при поражении субдоминантного полушария возникает игнорирование контралатеральной стороны. Возможно также появление теминареза, томонимной темианопеии (игнорирование половины поля зрения), агнозии, апраксии, сенсорных на

роксизмов и нарушения пространственного восприятия.

Глиомы затылочной доли вызывают развитие гомонимной темианопеии

или фотопсии, а также зрительную агнозию.

Нарастание масс-эффекта вследствие роста опухоли и отека придегаю--иди и втем инциклополи инфинентальной выполнения и при-

вести к развитию симптомов вклинения.

Лифференциальный диагноз. Глиомы необходимо отличать от опухолей другой гистологической природы - метастазов, первичных лимфом, доброкачественных внемозговых опухолей и от неопухолевых поражений - суб дуральных и внутримозговых гематом, абенессов, леикоэнцефалопатий, рассеянного склероза, сосудистых мальформаций, инфарктов головного мозга, васкулитов и др.

В ряде случаев для уточнения диагноза необходимо прибегать к стерео-

таксической или открытой биопсии.

*Предоперационная подготовка*. При наличии эпилептических припадков в анамнезе назначают противосудорожные препараты (бензонал по 0,1 г или карбамазенин по 0,2 г - 3 раза в день) в течение не менее 2 лет после последнего приступа Профилактическое применение антиконвульсантов не оправдано (в гом числе и после операции).

Перитуморозный отек чаще возникает при элокачественных опухолях, способствует развитию масс-эффекта и ухудшению состояния. Патогенез связан с выработкой опухолью таких веществ, как фактор сосудистой проницаемости (VPF), фактор роста эндотелия сосудов (VEGF), фибробласти-

ческий фактор роста (FGF2), а также глугамата и лейкотриенов.

Патогенетическое лечение состоит в назначении больному глюкокортикостероидов (чаще всего дексаметазона), которые значительно снижают синтез клетками опухоли указанных факторов. При выраженном отеке и повышении впутричеренного давления при глиальных опухолях головного мозга начальная доза дексаметазона составляет 16 мг/сут. Обычно эту дозу распределяют на 4 ввеления, однако биологическое время деиствия и утилизации препарата по зволяет ввеление и дважды в дець (предпочтительно и

п. 1.— Почасов) У облания стра папиентов у куппевие паступает у № в от 1.— О ч. Спачатт куппрустся то повыя боль, а затем уменация сля тоом в певропосической симпоматики. Тели применение 46 мг с глюна не эффективно, то можно увелична суточную то у (по 100 м).

то оп на выраженности перигуморозного отека и выутричеренной и со сина пачительно синжает вероятность интраоцер пинонаюй грацкы и об может по кому с пококортикостерои на ложим бызначантся всем селест и операторы. Нобочные эффекты при пепродолжительном парен селест применении лексаметалона развиваются реако, о шако целесооб соот дофичактическое назначение рапитичина (фамотидина) и иг омен

ф зе меры, свижающие интракрация изную типертензию перед опера от прибо инмание толовного конна кровати приодизительно на 30°, что это изует оттоку сцинномозговой жизкости из полости черена и облегацию асполного оттока, ограничение потребления жидкости (до 1—1,5 г. в от и пос к инее премя считается нецелесообразным); назначение салуренном (фуросемит), применение осмотических диуретиков (маниит), интерационным Эффективность указанных методов лечения существенно ниже и разованию с применением глюкокортикостероилов.

1 апомы вокализующиеся вблили дикворных нутей, способны приводить с со бизно сък колисически пидропефалии. В этих случаях при быстром на го сина самитоматики может воликимъ пеобходимость в экстренном

то отпроятыли или наружном вентрику іяриом дренироваций.

Принципы лечения. Основными методами лечения непроэктодермальных и оснора авилинг готовного могга, в том чисте глиом, являются хирургиче от а стасиие, дистанизмическая, тенная, иммунотерация. Другие методы (по троркия, фотодицамическая, тенная, иммунотерация) являются экспери от глышыми, применение их существенно не вдияет на исход заболевания.

Основнаь цель хирургического лечения илиом больших полушарии сточне основной массы опухоли и соглание тем самым благоприятные словая иля альковантной терании. Накопленный опыт указывает на при сло ыписимость между радикальностью удаления глиом и продолжитель поссыю жилии больного. Поэтому в каждом случае надо стремиться к мак потсыно возможному, не приводящему к нарастанию симптоматики, уда чению опухоли.

Гог некоторых более редких вилов доброкачественных глиальных и сметсопных опухолей (пилопитарные астроцитомы, дизэмбриопластический пролишелиальные опухоли и плеоморфные ксантоастроцитомы, энего момы и суб этенлимомы, танглиоцитомы, неироцитомы) методом выбор

ин свется раздикальное удаление новообразования,

При изанировании неирохирургического вмещательства важно учить исположивацию опухози, ее структуру, кровоснабжение и характер рост Необхозимо оценить как непосредственный риск оцерации, так и подто рочный прогноз. Риск операции особению велик у пожилых больных с от билию или двустороние расположенными опухолями и низким (менес 7 иниском Карновского, Возраст и состояние больного до операции (по и в ксу Карновского) независимые факторы, позволяющие предсказа продолжительность жизни.

Особенности хирургической техники зависят от отношения опухоли

функционально значимым юнам мозга и от характера се роста. При отгра ниченных глиомах (пилоидная астроцитома, плеоморфиля ксантоастропитома) целью операции является радикальное удаление опухоли. Доступ осуществляют в стороне от функционально значимых областей коры. При диффузно-растущих опухолях стремление к радикализму за счет удаления прилежащей зоны мозга не оправдано, особенно при близости опухоли к функционально значимым зонам мозга. Для предупреждения травматизации мозга проводят как предоперационную (с помощью функциональной МРТ), так и интраоперационную идентификацию моторно-сенсорной, прительной коры, речевых центров. Для точной идентификации опухоли и анатомических структур применяют методы нейронавигации.

Операции выполняют под микроскопом с использованием обычного набора микрохирургических инструментов. Значительно облегчает и ускоряет операцию применение ультразвукового аспиратора. Ткань опухоли часто бывает кровоточивой, но после полного (макроскопически) удаления глио мы кровотечение в подавляющем большинстве случаев практически полно

стью прекращается.

После удаления опухоли и осуществления темостаза рану закрывают по обычной технологии с обязательным герметичным зациванием ТМО и ук-

ладыванием на место костного лоскуга.

Помимо коррекции возможных нарушений гомеостаза и продолжения антибиотикопрофилактики, обязательным является назначение глюкокор тикостероидов (в течение минимум 5—6 сут). У больных с глиомами увеличен риск тромбоэмболических осложнений, что при наличии дополнительных факторов риска делает показанной пневматическую компрессию ног п

назначение препарата низкомолекулярного генарина.

Летальность при удалении конвекситальных глиом не превышает 2 - 3 %. Самым частым осложнением является нарастание неврологического дефицита (10%). Кровоизлияние в ложе опухоли (4%) обычно обусловлено наличием остатков опухоли. При своевременной диагностике (необходим инательный мониторинг состояния больных и круглосуточная работа компьютерного гомографа) это осложнение не является фатальным, удаление гематомы в первые часы после ее образования в большинстве случаев не не дет к дополнительной инвалидизации больного.

Лучевую герапию применяют при глиомах как низкой, так и высокой степени элокачественности Однако если при опухолях высокой степени элокачественности ее роль бесспорна и она входит в стандартно рекомендуемое лечение, то ценность ее при астроцитомах низкой степени элокаче ственности обсуждается. По-видимому, лучевая терапия существенно не влияет на продолжительность жизни этих больных и ее целесообразно при менять только в определенных случаях — у больных старше 40 лет и/или при заведомо частичном удалении опухоли При пилоидных астроцитомах, и теоморфных ксантоастроцитомах, дизэмбриопластических нейроэктодер мальных опухолях, олигодендроглиомах лучевую теранию обычно не про водят.

При элокачественных глиомах рекомендуется облучение контрастируе мого объема опухоли с краевым захватом в 2—3 см. Суммарная очаговая до за порядка 60 Гр за 30—33 фракции.

Увеличение дозы выше 60 64 Гр не приводит к улучшению результатов лучевой герании В большинстве клинических испытаний не ультюсь пока — с это от от дило у не пичения выживания также при многократиом еже шен — сърза диопировании позы используя зне изи три еже њевные фракции → 0 — Сто 2 Гр при суммарных дозах от 30 до 81,6 Гр)

Согориный современный полход к лечению влокачественных супра по рассыных т ном знан настяческой встронитомы, аван глетической отноветронитомы, аван глетической отноветронитомы дотжей быты и т ным у аление опухоли, последующая радиотерация и химпотера от основе пренаратов произволных нитрозомочевниы (помустии очистии, пытран, темолал).

Плино все распространенным режимом химпотерация глиом является так эт спостмо комоннация РСУ (прокарбазии, томустии, винкрыстии).

эффетивность комплексного лечения оценивается по данным КТ или и это то топтрактированием посте каждых двух грех курсов химпотерании это от прототжите иность комплексного лечения составсяет оково одного сто от момента оперании (при отеутствии данных, указывающих на протопросилие опуходи в течение этого срока). Обычно проводится 6 курсов озного этипот, по иног ы их число вриходится уменьщать из- калинражен ной темпологической или иной токсичности.

Применьются также модификации комбинации РСУ и некоторые тругие соли химпотераный. Ломустии в режиме РСУ-модифицировациви заме остот пользуван (DNV). Мюстофоран, использувани в режиме монотерт сои особенно въдективен в отношения внаимаетической олиголентрог

question attain actiffeekon o bifoactpointrombi

Соредины 1990 х годов применяют пероральный препарат темо юз, сородопыш специально для дечения внокачественных глиом (наибо вестисти прежиме монотерации).

Препараты мюстофоран и темо для можно также использовать в лече ини это отолу с с нюо ыстомой. Рациональное лечение таких пациентов является о нюо ее с тожной задачей из-за краине агрессивной биологической сушно

о пол огухози. Поскозьку до настоящего времени не выработаны нысо гозферсклинанае режимы комплексного лечения больных с т нобластомов, гозможно примененые химиотерации не сразу после первичной операции и деньогерации, а на более поздих этапах лечения - при возникновении эпозаков репитива опухоли после повторной операции или вместо нее

В последние годы исследуется эффективность комбинированной дучевой

и мимиотеранни гемодалом.

Пре парительные исследования результатов лечения в этом режиме послед и значительное увеличение прочолжительности жизни в труппе большту с нюбластомой (медиана выживаемости — более 18 мес)

Химпотералню опухолей мола можно использовать как единственный атсывантный мето I течения посте удаления опухоли, а в случых исобера с опих истримозговых опухолей — в комбинации с радиотерацией и и в эмо тис е инк твенного мето та лечения после верификации тисто тогиче стол приро на опухоли с помощью стереотаксической биопсии

В ступаях первично множественных опухолей, а также при большой рассредраненности опухоли с выраженными симптомами внутричеренион ти пертензии узумнотерацию можно использовать в качестве самостоятельного метола лечения.

При продолженном росте доброкачественных илиом, обычно в отгазен отка сроки досте первыдвой операции, показано их повторное удаление

В большине ве случаев репидив доброкачественных глюм обустовлен их

малигнизацией, что требует назначения адъювантного лечения

К повторным операциям при продолженном росте дюкачественных г и ом следует подходить более осторожно. Общепризнанной тактики не суще ствует она определяется типом предшествующего лечения и пременем, прошедшим с его момента, и, самое главное, состоянием больного. Показанием к повторной операции служат симитомы внутричеренной гипертензии при относительно высоком функциональном статусе пациента (не ниже 60 баллов по шкале Карновского). После реоперации можно проводить химиотерацию по схемам, не применявшимся ранее, повторить курс дистапционной гамма-терапии (если после первичного облучения прошло не менес 3 лет), использовать радиохирургию или экспериментальные методики лучевой терапии (интерстициальную брахитерапию или бор неитроизахватную терапию).

В редких случаях глиом низкой степени дюкачественности, расположен пых в функционально значимых зонах, не накапливающих контраст при КТ, не вызывающих перигуморозного отека и масс-эффекта и проявляющыхся тотько редкими эпилептическими приступами, контролируемыми противосудорожной терапией, можно прибегать к динамическому наблюдению В этих случаях проводят МРТ или КТ раз в год, при появлении очагов лакопления контрастного вещества или увеличении размеров опуходи

стереотаксическую биопсию или удаление опухоли

## 11.1. Астроцитарные глиомы

Доброкачественные астроцитомы составляют около 15% всех глиом Встречаются чаще в детском и молодом возрасте. Локализуются преимуще ственно супратенториально, в 40% случаев поражается лобная доля. Характерно длительное развитие заболевания. В 70% случаев отмечаются эпилентические припадки, которые на протяжении нескольких лет могут быть единственным симптомом Реже заболевание манифестирует признаками повышенного внутричеренного давления (40%), изменениями психики (15%) или появлением локальной неврологической симптоматики (парез, речевые нарущения и др.).

При КТ для доброкачественных диффузных астропитом наиболее харак терпа зона понижения плотности, не имеющая четких границ с окружающим мозговым веществом (рис 11.1; 11.2). Внутривенное введение контра стного ве цества обычно не приводит к повышению рентгеновской плотно еди очага. Меткие (реже крупные) петрификаты наблюдаются в 15—20 ч случаев. Разрещающая способность КТ недостаточна для идентификации грании, опуходи, особенно изоплотностной по отношению к мозговому ве

пеству.

МРТ более точный метод визуализации астроцитом Доброкачествен ные астронитомы представляются изо-или типоинтевсивными на Г взис шенных изображениях (см. рис. 111, 112). В Т режиме, наиболее информацивном при защиой патологии, эти опуходи обычно выглятят как хорошо отграниченная зона гомогенно повышенного сигнала (см. рис. 111, в. 112, в.). Масе эффект выражей, как правило, незначительно, контраст пакапли вается редко. Эти опуходи обычно диагностируются только на стадии зыра-

Енс. 11.1. Астроинтома тевои за щелобиои области п. А.Г. 6. МРТ, Т. режим, в. - МРТ, Т. режим

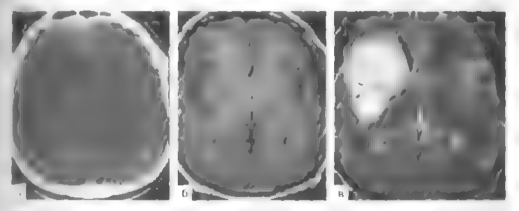


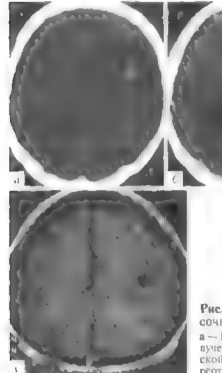
Рис. 11.2. Фибри г вірнав астронятома правон лобно височнов области. в. 81, 6. МРТ, Ту-режим, в. — МРТ, Т<sub>2</sub>-режим.

 отных к пинических проявлений, веледетвие чего для них типично поратенне о тновременно пескольких долеи мозга. Перифокальный отек не ха рактерей.

Инфизитралнико раступне астроинтомы могут распространяться и соргасты визимон на 1 в явещенных томограммах зоны изменения сита и 1 г инфиртиму астроинтом характерно поражение как белого, так и строи обистья мога, приволящее к стиранию обично видимых на МРТ грани и строи обистья и серым велеством мога. И явилины в этих случаях выгло а достепными определяется масс аффект в виде смещения окружлении структур мога. Опуходи большой распространенности сопровождающих постанией мога с развитием синдромов вклинения. В целом тоброкам списнице астроинтомы — по солидные новообразования, но иногла мязу встреняться и кистолные формы опухолей.

Внутри астроинтом ин икон степени з окачественности иногла определя

228



B 1041

Рис. 11.3. Фибриллярная астроцитома лобно-височной области слева

а — КТ до курса лучевой терапин; 6 — КТ через 5 лет после пучевой терапии, в — МРТ, Т<sub>1</sub>-режим, до стереотаксической биопсии; г — МРТ, Т<sub>2</sub>-режим, через 4 года после стереотаксической биопсии

ются воны наконления контрастного вещества, что типичнее для участков опуходи с более агрессивным ростом.

Основным методом течения доброкачественных глиом, особенно остраиндентых, является их хирургическое удачение. Лучевая терапия показапа посте частичного узаления опухози у больных старше 40 лет. Химиотерания неэффективна

Тели удаление опухоли сопряжено с риском парастания неврологической симпломатики, возможно проведение только стереотаксической биоисти. При верификации глиомы низкой стенени малитнизации назначают курс плетанционной глима герании без предварительного удаления опухонг В отдельных случаях осуществляется динамическое наблюдение за больным (рис. 11.3).

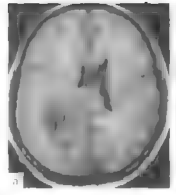
Воздаст, состояние больного перед операцией и радикальность узадения опухози знаиболее важные прогностические факторы. Медиана продолжительности жизни больных с доброкачественными астроцитомами составняет около 8 лет.

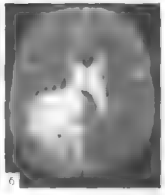
Анапластические астроцитомы (AA) составляют 30% всех глиом. Это инфальтративная опухоль со слабо очерченными границами.

Могут встречаться в дюбом возрасте (чаше у больных 40 50 тет) как гервично стокычественные, так и при грансформации доброкачественных г шом.

МРТ Т, режим; 6 — ФТ Т режим

В клинической карние напролее харакприы пилентические приналки (как первое пропиление заболевания приолизительно в половине случаев), причилки повышенно-



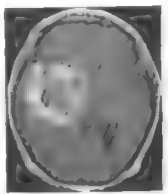


о регостреские симпномы выявляются тольки у 10 - 15% больных 4... с со соружлется тойня, ватем височная и теменная доля

При К Гонухол і выдлядит как зона петомогенного изменення изот то то Несле внелення кот растного вещества в большивенне случаев гетеро гогость мухолы увельчивается. Участки повышения плотное и часто име вы си Сколе и долукочен, вичири которых определяются участки пилкон иссоности — кисты. Вокруг одухоли обычно определяется различной стеге не гольства дона отека мозга, для которои характерив, пониженная иссоность.

На MP гомограмм іх AA чаще выглявіт как слабо отграциченное обрало воль димеющее тетерогенный ситнал как на 1, лак и на 1, люображенных и 1 1 влющенных MP1 выявляются участки смеща шов изо- и гипора езгличости ситнала (рис. 11.4—11.6), на фоне которых могут наблюдаться те

морранические очаги с интариям повышением интенеявности сытны иг. На Тъ-взвешенных МРТ опухоль имеет вид общирной зоны тетеротенного повышения интенсивности ситны на. В центральных отделах опухоли могут определяться очаги кисточного перерождения Н этом же режиме луч ніе оценивать перитуморозный отек, имеюили повышеньый сигст с и характерную фор-BHAC расходянижея дучей, При опу-VOTEL DO HARRIN DEFINEDOR и/или выраженном оте-



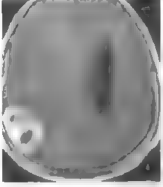


Рис. 11.5. МРТ (Т<sub>1</sub> режим). Глиоб, астома правой височной области, распространяющаяся на тодкорковые узды.

Рис. 11.6. МРТ (1, режим). Г шосаркома працой то менной области. ке обычно определяется значительный масс эффект. Для большинства АА типично интенсивное услаение сигнала после введения контрастного не пісстічі, хотя могут встречаться опухоти без накопления последнего (и бет перитуморозного отека) Распространение по трактам белого вещества, происходящее в большинстве случаев при АА, приводит к тому, что при опогсии объруживаются опухолевые клетки в тех участках мозга, которые располагаются вне зоны накопления контрастного вещества и вне повышенцого сигнала на Тъ-взвешенных МРТ Иногла отмечается распространение АА по эпендиме, мягкой оболочке и субарахнойдальному про-CIDAHCTBY.

Лечение этих опухолей заключается в максимально возможной хирурги. ческой резекции с последующей лучевой гераписи и химиотерацией. Наиболее широко распространена схема РСУ: ломустин, прокарбазии и винкристии Проведение после операции лучевой терапии и курсов полихимпотерании обеспечивает двухлетнюю выживаемость 50% больных и пятиъттною - в 20% наблюдении. Средняя прододжительность жизни после

операции составляет 24-36 мес.

дополнительное лечение при рециливах включает повторные операции, плусрстидиа вытуко дучевую тераппю в химиотерапию дальнейшая малиг ны з иния опухоли (до глиобластомы) наблюдается в 45 % случаев

Факторы, имеющие значение для прогноза: возраст больного, функцио на выос состояние на момент операции, объем неудаленной части и лока-

лидохуно вины ил

Глиобластома самая элокачественная из глиальных опухолей, состав вво двя 30% первичных опухолей мозга и 50% глиом 1 внобластома — най оо ее распространенная супратенториальная опухоль у взрослых, возниклющая обычно у больных на шестом десятилетии жизни, несколько чаще у

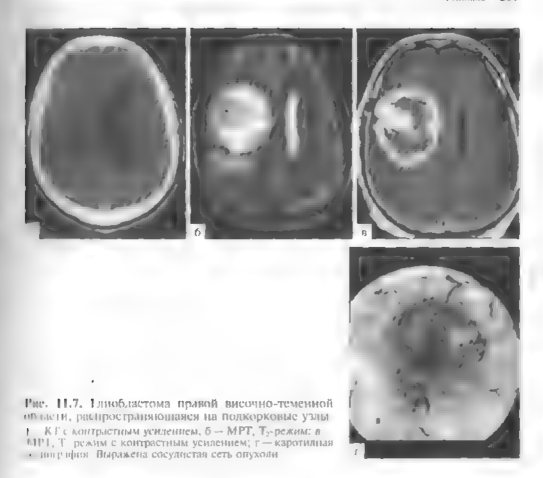
мужчин.

Как и у других инфильтративных глиом, нет чегкой границы между опулодью, отском и нормальным мозговым веществом. Симптомы повышения инутричеренного давления выявляются в 80% случаев, быстро прогрессиру ют и в большинстве наблюдении являются первым симптомом заболевания Эти теплические припалки в качестве первого симптома заболевания ястре чаются в  $30\,\%$  случаев, но в целом частота пароксизмальной симптоматики у больных с гиобластомой (40%) является наименьшей для глиом. Возможны изменения психики и очатовые симптомы. Иногда проходит мень ше месяца от появления первых признаков заболевания до практически полной инвалидизации больного.

В большинстве едучаев поражены больщие полушария головного мозга, чаше в глубинных отделах белого вещества лобной (40%) височной и теменной долей мозга (по 25 %), в мозолистом теле с распространением на одно и и оба полушария в форме «бабочки». Относительно редко встречается в баздъных ганглиях и задней черепной ямке, в том числе в стволе то

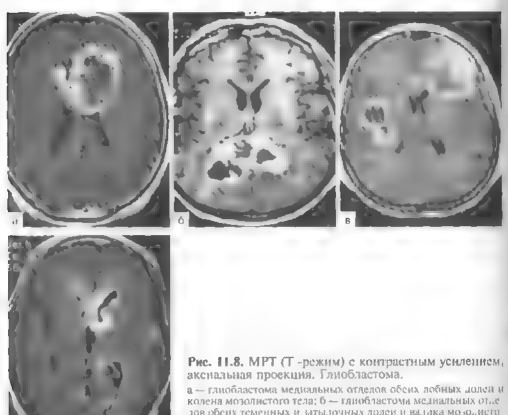
ловного мозга, а также в спинном мозге.

На К.І. плотность опухоли весьма тетеротенна (рис. 11.7). Центральная юна инэкон плогности представляет некроз, который выявляется в 95% стучает Гранины опухоли нечеткие. Петрификаты встречаются редко. Часто выявияются кровой стияния раздичной давности. Опуходь обычно окружена зопол перифокального отека, распространяющегося в белом веществе оо наших полушарии. Тапобластома активно накапливает контрастное веше-



того Уси вение после ввеления последнего бывает выражено неоднородно, контрастирование имеет характерный вил кольца с неоднородным внутренным контуром. В ряде случаев отсутствует узловой компонент, опухоль растепфильтративно, широко поражая полушарие. Рентгенологически при игоси попрежления темато энцефацического барьера (накопление контрастиого вещества) нередко отсутствуют, контрастное усиление в этих случных міло изменяет структуру опуходи.

МР проявления і побластомы в пелом отражают патоморфологические изменения, демовстряруя значительную гетерогенность опухоля. На Т, и мещенных томограммах выявляется плохо отграниченное объемное образовливе со смещанным (изогипоянтенсивным) сигналом, центральным из кролом, которому соответствует сниженный по отношению к опухоленой хаксе сигнал (см. рис. 113, в; 114, в). На Т -вавещенных изображениях на явлюют участки типо , язо-, типерянтенсивного сигнала от стромы, объясти искрола, кист и кровой зияний. Выраженный «масе» эффект» и распростралючный отек белого вегаества часто сопровождают и небольшие по размерам опухови (см. рис. 114, б). Граниты опухоли е пивнотся е перифокаль



а — глиобластома медиальных отделов обсих лобных долей и колена мозолистого тела; б — глиобластома медиальных отделов обсих теменных и затыслочных долей и вылика мозолисти го тела; в — первично-множественный рост глиобластомы, г — перивентрикулярное распространение глиобластомы, больше вокруг передних рогов обоих боковых желудочков.

ным олеком, поэтому часто периферическую зону і внобластомы называют «опухоль + отек».

Опухолевые клегки могут быть обнаружены за пределами зоны усиления сигнала и перифокального отека, выявляемых при МРТ. Глиобласто мы широко и быстро распространяются по грактам белого вещества. Ты пично также прочикновение на противоположное полущарие через мозопистое тело, переднюю и заднюю комиссуры, реже влоль внутренней и паружной кансул. При полущарной локализации глиобластомы ипосла піатностируют прорастание в ножки мозга и в заднюю черенную ямку (рис. 11.8).

В большинстве наблюдений по мере своего развития глиобластома формирует отдельные узды, которые внешне отстоят друг от друга, но микро сконически связаны между собои. В конечной стадии опуходь может рак пространяться по элендиме и субарахнойдальным пространетвам годовного и спятного мозга.

Так как глиобластомы часто бывают сильно васкуляризованными, то на МР томограммах, особенно Та-вавешенных режимах, можло выявить сосу

consources рис 11.7, 0.7) В 5.7 ило но югини встренног миожествей име глиобляютомы (см. рис. 11.8, в).

 Гостря оматире и лажвет собоя сочетание глиоозастомы и пиносарко от игфибросаркомы). Саркомато явля тралеформация встречается менее

ным в 2 % глиобластом.

Большинство налиствов с триокаркомом инна в возрасте 50-70 теть — детутем в ньостркомы заю экстракрачивыные метесвалы (вазрчис с отчено те в ныст на протио заоочевания, так как основной врични оп столу илих оотын х угляется знаракраным иный пропесс.) Для гиосар — в истепл новерхностия тока изация, инфильтрания ГМО Лаше поражлегом внеотная доля.

Продължиня в посърком на КТ варизбельны. Опуходь может доходить на эдинному или и вообастому. Тамосаркомы обычно медее гомогет ин, чем бинномы, не имеют нырокого прикрепления к ТМО и всегла окружены с осформацыюм отском. Выраженная детерогенность или неоднородное составлянное усимение после введения контрастного вещества тимичны тая

core provi

Уэнтыны гетерогенность строения Г и Г-вявещенияс МР томограм объем внои истомо епахо опухолятсм рис. П.б.) В неи часто наблюзиют с рости кровой зняния. После ввечения контрастиого вещества обычно с участ гетерогенное усиление сатиала от опухоль. На основе МР уграк с рости и посаркому исволяющого ифференцировать от глюбъястомы.

Тазыка зечения, результаты и прочьоз приз плосаркоме викие же, как и

ини глиобластоме.

В > 10% всех случаев и побластом ил пострком отмечают метаслатиро эпосле пределения ЦНС. Глиобластоми имеет наиху инии прогнов среди иссусренных опухолей ЦНС. Средняя прододжительность жизни не прены и ст. Г. мес. Неко орые авторы считают востаточной частичную резекцию их прессивно растущих инфильтративных опухолей, однако преобладает от отс. о необхолимости максимально возможного радикального удаления удантартовым является применение альновантной терации в виде внешней плои терации и химпотерации, в основном на базе схем, включающих превыраты нитрозомочевины.

Средняя продолжительность жизни после удаления, удаленны с последовни курсом тучевой терации и после удаления с последующим курсом с пои терации и химиотерации составляет 4, 9—10 и 10—12 мес соотьет също. При върессивной комбинированию мультимодальной химиотерации после товательное применение различных сочетании препаратов, по вторг не операции и вистригканевая тучевая герация) показатель средней пр полжительности жизни больных увеличивается до 12—15 мес. Диух вет

ная выживаемость составляет менее 10%, а пятилетияя - около 2%

Бодее благоприятный прогноз у больных молодого возраст с исход шах у ювлетворительных состоянием и при возможности радикального утоголия опуходи (рис. 119). Прогноз для больных старше 65 дет очень прохон.

Пилондные встроцитомы (ПА) составляют 2% от всех илиом, но в в т гом по фасте приблизительно 33%. В связи с этим их ипогла назывнот поэсли напыми астропитомами Большинство пизопаных астропитом моз кстка являнляются в течение первых двух лесятилетия жизни и имеют ник потречаемости в возрасте 10—13 лет. Полушарные ПА наблюдаются на де

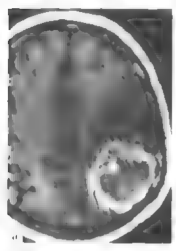




Рис. 11.9. MPT (T<sub>1</sub>-режим) с контрастным усилением до (а) и после (б) удаления глиобластомы теменно-затылочной об ласти слева. Накопления контраста после удаления опухоли не вывлено.

каду позже с пиком около 20 лет. Три четверти опухолей зрительных путей встречают у больных в возрасге до 12 лет, очень редко у взрослых до 40-50 лет. Наиболее часто эта опухоль локализу-

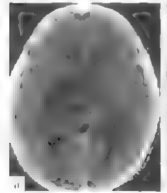
етот и мозжечке и стволе мозга (60%), несколько реже в хиазме, дизине фальтон области (20%), и краине редко - в больших полушариях мозга (10%)

К интические проявления зависят от докализации опухоли. Опухоли мо г жины яву отонностиненция отонношным авмотимых котокизисти, кинэж связанными с развитием гидроцефалии, мозжечковыми расстроиствами или варслом отволящего нерва, опухоли хиазмы - ухудшением врения, эплок рилиными нарушениями или симптомами гидроцефадии, для ПА больших по гущарни характерны головная боль, эпилептические припадки или очаговая неврологическая симптоматика.

На КТ очати ПА обычно выглядят округлыми или овальными образоваліями, хорошо отграниченными и имеющими гино- или изоденсные ха рактеристики (рис. 11.10). В 10% всех ПА обнаруживаются петрификаты Контрастное усиление носит вариабетьный характер. Некоторые опухоли имеют солнашое строение и контрастируются гомогенно, другие имеют пристеночным узел, накап тивающим контраст на фоне большом кисты. ПА, распозагающиеся вблизи от IV желудочка мозга, часто сопровождаются

> развитием обструктивной гидроцефалии.

На МРТ очаги ПА выглялят хорошо отграниченным อดิษะพным образованием с макрокистами. В Ту-режиме обычно имеют



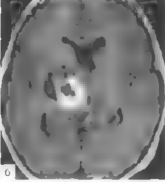


Рис. 11.10. Пилоидная ас гроцитома области под корковых у глов справа

КТ е контрастным усиле ин м б - MPT (Т режим) с контрастилам усилением

с с отне изопытенствивни ситиат, а па 1 повещенных взюбражениях ону
о то с вые этистипервитенский При введенив котарастного веще
о в с осно интенсивное усведение ситиала от солидной части опухочи, в

овном тетерогенного характера,

11 х мет и инораступнее новообразование, течение и симптомы когоропологот от ток гизания. По ное у ы тение цагт практически 100 г т гранмерт утствия решивна, пры том не треоуется а (вовантная терапия остя в утняя продотжительность жизни после операции составляет ит. 10 тетняя 85° 20 тетняя — 70° Даже больные с пертикальотно получолью тивоталимо-увазмальной токализации имеют ати с то польживаемость прочотжительность жизни после операции у и пот составляет 90 и 75% соответственно.

АТ осном выбора лечения этих опухолей является по возможности их осность сение. Необходимость облучения дискупрустся, некоторымы ав уреан ого рекоменлуется после члетичного учаления у больных старше эте деним млагинето возраста можно назначить химиотерацию.

Сублиев цимарная тигацтоклеточная астроцитома — тоброкачественная т сстигораступцая опухоль, возвикающим из больших астролитов сублиен

ньыноной зоны.

В положения у 15% больных туберольным склеровом. Чаше в вервые положены жилии. Клинические проявления характеризуются сочетанием эпи с эртеского синтрома и призилков повышения внутричеренного завление что связано с обструкцыей опухолью отверстия Монро и блока (он отножа внувора.

При пспрорентиено югических исследованнях часто обларуживнотся по эт специые истрификаты и еде на бывших кровон знянии Тетероген эт в строения опуходи при MP1 прояктяется надичием смеданного спи

на ва на Т - и Т3-взвещенных изображениях.

Посмотря на натичие полиморфноя герных и гизантских клеток, субо в илим риме тигантоклеточные астроинтомы являются досолютво любро его пзенными. После их радикального удаления возможны для ельные ре-

миссии, а ряде случаев до 20 лет и более.

И теоморфиям кеантоастропитома — редко встречающаяся опухочь (менее 19 от всех г шом). Озносится к отграниченным астропитомам, наблюдет сузони молодого возраста, локализуется в коре и прилежащем белом зе постис и прорастает в мягкие моловые оболочки, Большинство опухолей

солержат крупные кисты.

Клизическая картина характеризуется длительно существующим эти пытическим синдромом. Рентичногогически выявляется конвекситально разволяется конвекситально разволяется объемное образование именшее хорошо контрастируемую солидную часть и большую кисту, прилыки перитуморозного отека практически всегда отсутствуют (рик. 11.11)

Хирургическое течение является основным. При тотальном узалении в стиля выживаемость составляет 80%, а 10-тетняя — 70%. Основной фактор имеания вгляение для прогноза, радикальность удаления опухоли Истогорые авторы рассматривают возможность лучевой и/или химиотерации при явных признаках влокачественности и/или репиливировании опухоли, что наблюдается достаточно редко.

Олигодендроглиома составляет 4% первичных янтракравиальных опухо-

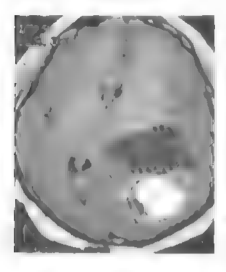


Рис. 11.11. МРТ (1, режим) с контрастным усплением. Плеоморфиая ксантоастроцитоми теменно-затылочной области слева.

лей, встречается в 85% случаев у лиц старше 40 лет, преимущественно у мужчин.

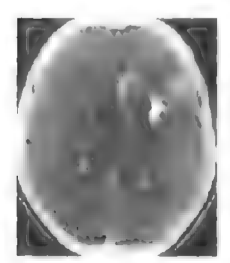
90 % опухолей располагаются супратенгориально, при этом чаще поражается лобная доля (50% наблюдений) и реже всего затылочная (5%). Опухоль может распространяться в просвет бокового или НІ желувочка.

Заболевание чаше начинается с эпилептических припадков (более 50% случаев) которые в течение длительного време ни могут оставаться единственным проявлением опухоли. Как и при других глиомах, отмечаются признаки внутричерсиной гипертензии и очаговые симптомы.

Характериям рентгенологический признак изличие в опуходи летри фикатов, выявляемых тря КТ в 90% наблюдения (рис. П. 12). Ткань опухои бывает типо- или акужисной по сравнению с окружающим молом О ипо ен гроглиома слабо накапливает контрастное вешество. Редко выяввиот кис озные или теморрагические изменения. Контрастное усаление, как и деритуморозный отек, типично липь для анапластических форм опу-NO DE

При МРТ выявляют обудоть со смещанным гипо- и изоянтевсивным синь, юм н., 1, взвещенных изображениях и с фокусами типеринтенсивно сти на томограммах в 1-режиме. Усятение неознородно и средней степени быраженности. В опредстении опухолевых петрификатов MPT - менес чувстипельный метол, чем КТ, но более эффективный в идентификации рас-

пространенности опухоли.



Лечение обычно заключается в максимально возможном удалении опухоли. Целесообразность дучевой терапии при одигодендроглиоме дискугабельна. Рандомизированные исследования роли лучевой гералии отсутствуют. РСУ-химиотерания, эффективная при анапластических одиго дендроглиомах, существенно увеличивает продолжительность жизни больных и явдяется важной частью комбинированного Медиана продолжительности жизни больных с олигодендроглиомами составляет около б лет, с анапластически-

Рис. 11.12. КТ с контрастным усидением. Одигодендроглиома заднелобно-височной области, распространяющаяся на область подкорковых узлов слева.

в от от итрог помыми — около 2.8 года. Напослес оданирият ими про п с тами фактореми помимо отсутствия аван ствиг, являются на и э ст инфикатов в отухода и хорошее фулкциональное состояние остации перед операцией.

— О вигоя строцитомы — смещанные длиальные повообразовлиля. Составля — 10 км. 27 всех глиом. Докализация — преимущественно люная (65%) и

ин сентак (20 %) доли мозта.

Спользовые самитомы еходиы с таковыми при астроин омах и одио со рас похих. Испрорадио отически не от изаются от одио јепрог шом во одио каль пафикать приодизительно и 15% случаев, пакопление кон этих и – в 50%.

заситы стические одноастроинтомы (III степень влокачественности) от стете тоо ес быстрым развитием заболевания и менее бъягоприятным состасм. Стангарицым течением является максимально возможное ута тоо стасте пующим курсами тученой и химнотералии в режиме PCV менета присские одноастроинтомы имеют тучшим прогноз по сравнению в «чистыми» анапластическими астроинтомами.

с решеві продолжилельность жилив больных — около 5 дет Прогнол бото озновриянная у диц молодого возраста и при полюм удатении опу-

541 [11

нен имомы — 17 в., выше опухоти, возникающие из клеток лиси имы и это спекто леся в различных отделах первной системы, в основном интра-

вентрикулярно или паравентрикулярно.

листитмомы составовнот 5 гот всех внутричеренных и 60 гот стины на этапом У тетей встречаются в 3 раза чаще, чем у взростых. Приози и по 60 гот питракраны пыных эненчимом докализуются в задиси черенной имке, обычно в области IV желудочка.

К от опъекце т роявления интракраниальных эпендимом зависят от рас основания опухози. Назболее характерны признаки внутри ереглюн ти

Depterson.

(1) К1 жен имома выглядит как зона умеренного повышения плотно и округ юн формы с относительно ровными контурами. Опуходь может содржа в кисты и петрификаты. Введение контрастного вещества в бодь то тие случаев выдывает повывнение илотности опуходи. Отек вокруг нее это вызон или о сутствует. Поскольку эпендимомы, как правало, связаны состепкой желудочка, рост их вызывает деформацию или окключно желудочков состоями я солутельной системы и солутельной пларонефалию.

МРТ пифференцирование мендимом от других тлиом строится на их претигания, а не на различиях в интенсивности сигнала или степени контрастного уситения. Гетерогенность структуры опухоли обусловлена тти на уклест (рис. 11-13), нетрификатов, опухоленов сосудистов сети. Ност соптрастного уситения отмечается средней интенсивности негомоголюм силопис. Пеобхолимо дифференцировать ЭП бокового желудочка от суствендимомы, неироцитомы и астроцитомы.

ыси шмомы — в основном четко ограниченные образования, что педаст поможна выстрание манасты и этом выправления по педамомы. В № с и часв помомы поможна поможна по педамом выправления выстрания выправления выстрания выправления выправления выправления выправлени

Сение автигластические) метасталируют поликворным пулям

Прододжалельность жизни больных определяется зачастую не стольно степлю анаплалии сколько развиллиностяю удаления олухоли. Так, продолжнее аность жизни оочаных перепесанулогальное узавение аноста

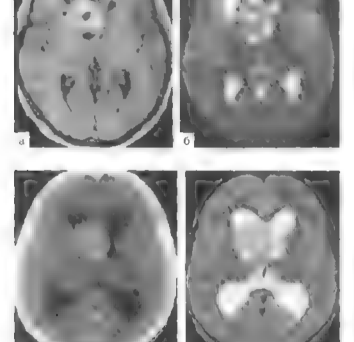


Рис. 11.13. МРТ с кон трастным усилением. Эпендимома, расположенная пери- и интравентрикулярно в области переднего рога правого бокового желудочка а — Т<sub>г</sub>-режим; б — Т<sub>г</sub>-режим

Рис. 11.14. МРТ с контрастным усилением. Субэлендимома, расположенная в области отверстия Монро и переднеги рога правого бокового желудочка.

а - Т,-режим, б - Т,-режим

стической элендимомы, в среднем на 5 лет больше, чем после частичного уда тения доброкачественной элендимомы. Пятилетняя выживаемость со ставляет в среднем около 50%. Риск рецидива опухоли существенно снижа ется через 2 года после операции.

Радее считалось, что эпендимомы (особенно злокачественные) обладают высокой радиочувствите выостью, поэтому широко использовалась лучевая герапия. В последнее время эта точка зрения подвергается сомнению

Суб тендимома токализуется в просветах боковых желудочков, IV желу точка, обычно прорастая в его яно, иногда распространяются инграмеду г тярно. Субопендимомы боковых желудочков довольно часто протеклют бессимитомно и являются случанной находкой на аугопсии.

Макроскопически опухо в имеет вид цлотного узла, исходящего из степки желудочка и расположенного в его просвете. Характерны богатая васку заризацая и обитие микрокиет (рис. 11.14). Прогностически благоприятны Опуходи боковых желудочков в большинстве случаев могут быть уделены тогально.

Радикальное удаление опуходей, исходящих из дна IV жедулочка, часто исводяющих, однако теми их роста краине низок, в связи с чем ое вредиливный период бывает достаточно продолжительным.

## 11 / Опухоли сосудистого сплетения

Составотов ил эпите нив сосупистых силетении (редки из сосучистого от 110 желу ючкл), составляют около 1,8 с всех поиоооразований составляют около 1,8 с всех поиоооразований от 100 каза изуются в боковом желулючке в области желулочкового поо т плооля IV желулочке (с возможным распространением через от составляються постомовжением учетей и пид мололого возраста постото спако несколько чане учетей и пид мололого возраста постото спастения (хориональному)

№ морион піяниллюмя. В 80% случаев хорновлінани глому дизгностируют в

поднове в чет жизни,

• тоговись не симпномы супратенторивывых хорион планиллом обуслов • то пинием ти процефалия. Эти опухоли сопровождаются значительным полисм желулов ковой системы и бальных инстери, обусловлениям, • тоо появиненной продукцией диквора. Хорионливии помы IV желу оти обховых выворогов обычно встречают у варослых.

Ото КТ в / в или помены выгляля по сравнению с молювов тканью как ото спосреденные образования. Прибунзительно в 25% с кучает пла пряот четрификаты. Характерно интенсивное, относительно томоген

нов усиление после введения контраста.

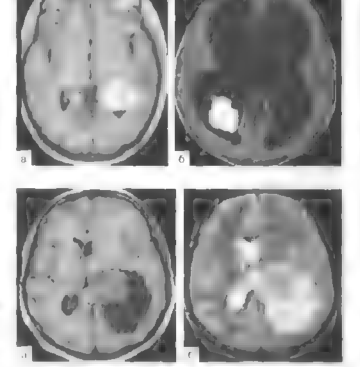


Рис. 11.16. Менангиома, рысположенная в области госу пилого силетения вонето рога левого боко выполе тулотка. МРТ с вонирає плам усилением г. 1, режим. б. 1, режим.

При МРТ в предстах же а зочковой системы диапностируют от ухо и четкими контурами, досуть вным строением, адонительнико по этисным пображениях (рис. 11.15, 11.16). Процины вение иквора между сосочками прагает опухо иг вид «пастной капусты В.1 -режиме обычно ило ди и слабо гипериптенсивны. Спитал от хор поэт наим изомы значительно усиливается после ывеления контраслиото вение по-

Хориоидкарциномы составляют около 15% опухолей сосулисть у систем или и ветречаются, как правило, в детском возрасте. Могут метаста прокосто субарахиолдальным пространствам. Основные самитомы саязаны с ти

роцефалией, реже - с инвазией мозга.

При КТ и МРТ проявления хориондкарпиномы не специфичны и пов

щем не от начимы от признаков хорноилванил юмы (ем. рис. 11.15)

Прогнос ически неблагоприятны выраженная инфильтрация ткани мота хорион жарциномов не позволяет провести радикальную операцию мргов/жарцинома имеет склонность к формированию ими: антанающим мтастазов, которые обычно клинически проявляются на протъжении периом месянев после операции. Сроки жизни больных с хорион жарпиномами. Е среднем не превышают 1,5 года. Прогноз более благоприятивне при по воот ужилении опухоли.

# 11.3. Нейроэпителиальные опухоли неясного происхождения

К ним отвосят астроблестому, хорлондимо глиому III желу вочка в поребральный влюматов. Первые два новообразованые встречаются крано-

редко. Некоторые авторы оспаривают сам факт их существования.

Перебральный глиоматоз (ПГ) характеризуется дифрузной и ифинарацией мозга опухолевыми клегками і видльного происхождения. Часто распространяется более чем на 2 толи. Относится к ПП степени злокачественность. Отничительной чертой является увеличение полуварии мозга (аногтт и мозжечка, ствола и даже спинного мозга) при кажущейся сохранности пормального анатомического строения.

Встречлется редко, в побом возрасте, но несколько чаше у мужчий 10 50 тет. Имеет прогрессивное течение, может плиться месяты и толы, по положь и оте всетда неблагоприятный. В к инической картине домино, учот парушения психики, фокадыная симптоматика, как правято, отсутствут в

течение длительного времени.

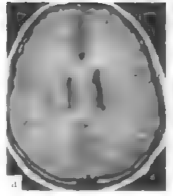
При ПП на КТ обпаруживают диффузно инфильтративное доражения распространяющееся по белому веществу мозга, без усиления после вохури венного введения контрастного вещества и без деструкции мололого всю

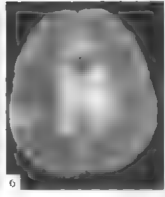
CURR

МРТ богее информативна выявляется обивирное поражение гарерхимогособенно безого вещества, в виде областей повышения сигнала на 1 в повещенных омограммых без четких контуров, перехо видих в сиггал, ари у ший испораженному мозгу Смещение бороздля желудочковой системы может обит, с або выражено (рис. 11.17). На 11 взветаенных изооргженном это рястея обычная развость в сигналах между белым и серым это естям может, изистины уголщены, субарахнойдальные шели славесны. Диффултога природа поражения прв. Ц1 гребует его дифференцианани о лемие описогрующих заболевании. Для подъверждения циатноза пеорхолима опосов в

11.17. Гиноматоз го и можи. МРТ с инам усилением. веени б. Т. режим

ова измененных ынным МРГ) уча отна. В далеко эпей стадии бо- попкляются от ые участки накони конграста. Леп- пописальный глио- и может быть пописальный розмыни





ть стол и тохон, более половины больных погибают в гечение гоза поряда кого лечения не существует, после верификации заатноза про полантионную телетамматерацию, которая несколько увеличивает пово продолжительность жизии.

## 11.4. Поирональные и нейронально-глиальные опухоли

на рачаются редко. Прогноз хорошии. Характерно наличие непрона на остановых клегок. Гочное понимание и знание классификации эчих архаоплини необходимо для того, чтобы избежать испужной зученов эпиноверании.

Танглиоцитома и ганглиоглиома — хорошо дифференцированные, мел отрастущие опухоли По степени з юкачественности танглиоцитомы со тоуют I степени злокачественности, танглиоглиомы — И степени. Со такорият менее 0,5% опухолей ЦНС.

 то опическое рентиенологическое наблюдение за неоперированными этоли тапилиоцитомой зачастую не выявляет признаков роста повооб

, почотны на протяжении нескольких лет.

Пополненная доказивация — белое вещество височной доли. Опухоть полнение собой петрифицированную массу, а также область дла III же пол в котором она замещает сосочковые тела. В последнем случае опуст полнанная неирональной тамартомон дна III желудочка (гипота выму полнет характерные эндокринологические проявления в виде сипирома в поременного полового созревания Связь тант попитом с дитоморно с от проявляется также паличием у больных синдактилии, ихтиота и с это пороков развития организма. Краине редко могут встречаться пыт и вытические варианты.

Гото постиома — бифракционная опухоль, состоящая из элементов гаш общиомы и необластических глиальных клегок. Ее рост осуществляется в слизтиного компонента. Располагается в основном в бодыщих подушательного можа, чаще в височнов доде. Представляет собои плотное, четко от

с посенное от можа новообразование, нередко с кистой.

Пропивиется обычно в мотодом возрасте (до 20 лет) милентическими

принадками дибо фока напами невродогическими симптомами в редких

СТУЧЫХ ТОКА 10 ВИШИ В СТЯОЧЕ МОЗГА ТРЯГ ПОДКОРКОВЫХ СТРУКТУРАХ

На К1 определяется хорошо очерченный опухолевый узел или киста с со илион частью. Опухоть может быть изо- или типоленевой и содержать петрификалы, ипог да наклиливать контрастное вещество. При МРТ гаш ш от пломы характеризуются четко очерченной зоной вопиженного на 1, и новышенного на 1-взвешенных изображениях сигнала.

Методом выбора в дечении этих опухолей является максимально возможны резекция. Даже при неполном удалении дучевая и химиотерация не

применяются, проводится динамическое наблюдение.

Малитиящия ганглиоглиом отмечается очень редко и проявляется быстрым парастанием симптоматики. В этих случаях после радикального удитения опуходи могут быть применены дополнительные методы печения

Десмопластическая ганглиоглиома детского возраста («инфантильная» гли диог гиома) - это богатая соединительной тканью опухоль, которая лю кати метея в поверхностных отделах больших полушарии и встречается пре-

имущественно у детей до 3 лет.

Дисильстическая ганилиоцитома мозжечка (болезнь Лермитта — Дюкло) предениляет собой типертрофию коры мозжечка, происходящую за счет продгочного накопления неиронов во внутрением зернистом слое. Как правито, поражается одно из полушарии мозжечка. Макроскопически вы глятит как асимметричное увеличение мозжечка с утолщением и уплотце писм извилин. Диспластическую ганглиоцитому мозжечка склопны считать пороком развития мозжечка, при этом нередко наблюдается ее сочетание с пругими дизэмбриогенетическими аномалиями - мегалэнцефалией, поли дактилией, синдромом Каудена.

Ди имбриопластическая нейроэпителиальная опухоль — доброкачествен пое (Гетепень влокачественности) новообразование, располагающееся пре имущественно в коре больших полушарий (в 50 % случаев — в височной до те) Часто сочетается с кортикальной дисилатией. Как правило, встречается

v детей и молодых мужчин.

Основное клиническое проявление эпилептические припадки. Очаго

вая исвродогическая симптоматика обычно не выявляется

При КТ без контрастного усиления - гипо- или изоденены, часто содер жан петрифакаты, иногда кисты. Около 1/1 этих опухолей накапливают кон раст, что проявляется множественными участками кольцевидного усиле ппя плотпости. Практически никогда не бывает перитуморального отека и/или масс яффекта. При МРТ на Г-взвешенных изображениях для опухоиі характерна низкая, на T<sub>2</sub> — высокая интенсивность сигнала

Методом выбора является удаление опухоли. Существует прямая зависи мость между радикальностью операции и клинической ее эффективностью отпосительно прекращения или уменьшения частогы эпилептических при-

падков. Продолженного роста остатков опухоли обычно не бывает.

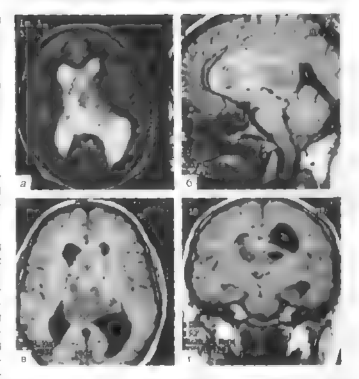
Нейроцитома больших полушарий головного мозга (деитральная нейроцитома) выделена как отдельная разновидность опухолей ЦНС в 1982 г. Составляет 0.5% опухолен ЦНС, около половины всех интравентрикулярных опухолен у взроелых. Наиболее часто выявляется у лиц в возрасте от 15 до 40 ner.

К инически обычно проявляются синдромом виутричеренной гипертепния и вторичными зрительными и психическими нарушениями, редко обРис 14.18. Непровилома поль боковых и 111 желу отнов толошого можа 101 в контрастным уси и поль

прознан, б. Т. режим, св. прознан, б. Т. режим, св. по т. т. по т. по т. т. по т. т. по т. т. по т. по

наруживаются эплокриппые расстроиства и ипракциям симптомини в

Наиболее часто расштиниются в боковых жельючках мона, с шточнией к срединней локализации в обвали прозрачной переторозки и отверстия Монро, без четкой разшны стором. Достигая пнорав разгиских размеряв, оти могут за-

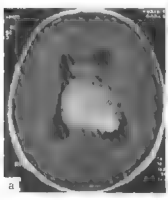


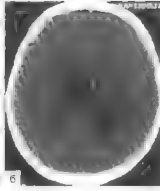
по чинь практически всю желудочковую систему, обтурируя оба боковых и

III желулочка, и даже распространяться по сильвиеву водопроводу.

При К Г испроцитомы выдлядят как хорошо отграниченные новообразо в иния тетерогенном, чаше незначительно повышенном плотности, располо-«пичье и передину от te tay те і боковых желудочков. В бо ныимнение случа • в можно выявить инфильграцию прозрачной перегородки и степок боко ито желулочков, реже распространение в 111 желудочек (рис. 11.18). Непроаптомые объятко слабо или умеренно накапливают контрастное вещество Что то присутетвуют множественные кисты и четоификаты, не достигающие остите бытых размеров. Практически всегда имеет место гидропефылия ры с нен степени выраженности. На Т<sub>1</sub>-взвешенных МРТ интенеивность сигна ине опуходи близка к синталу от коры головного мозга, т. е. опухоль пред стиготется, как правило, изовитенсивной. Контрастное усиление при МРТ. Уб. в с варьирует от слабои до средней степени интенсивности. В 1, режиме. енцы і істерогенный, изо вин гиперинтенсивный по отношению к серому в неству. В некоторых случаях на МРТ определяются внутрионую ценые троновтилияния, исваметные на КТ. Важной деталью являются исбольшие васты, тучине различимые на Г,-взвезвенных МР-томограммах. Антиографын в большинстве случаев не обнаруживает сосудистую сеть нейроцигом

Основной метод лечения неироцитом — их хирургическое удаление срис 11-19) Как правило, применяют переднии транскаллезный или, реже сранскортикальный доступ. Интраонерационно опухоль имеет вид уда се ресжетного цвета, исходящего из области прозрачной перегородки, и там понирует просвет боковых желудочков. Консистенция опухоли обычно не





Гис. 11.19. МРТ с контра стным усилением, Т<sub>1</sub>-ре жим. Непроцитома обоих боковых желудочков.

а — до операции; б — через 3
 1ода носле операдны.

однородная. Часть ее удаляют с помощью вакуумного или ультразвукового аспиратора, плотные места трудноудаляемы. Все нейроцитомы богато васкуляризированы, в их

структуре содержатся крупные сосудистые полости типа кавернозных антиом. Удаление этих опухолей часто сопровождается значительной кровопоте рей, поэтому необходимо применять кровосберетающие технологии (в первую очередь — аппаратную реинфузию крови). Для остановки кровотечения из области прикрепления опухоли к стенкам боковых желудочков целесообразно использовать титановые микроклипсы.

Больщинство нейрональных или непронально-глиальных новообразоваший растут медленно, зачастую на протяжении многих лет. Поэтому во многих случаях предпочтение отдастся линамическому наблюдению и симштоматической терации (противосудорожной при дизэмбриопластической пенроэпителиальной опухоли или эндокрипно направленной при гамартомах гипотавамуса). По показаниям (нарастание симптоматики и увеличение размеров опухоли по рентгенологическим данным) проводят хирургическое улаление новообразовании, которое, как правило, сопровожлается длительным безренидивным периодом. Лучевую теранию не используют (исключение составляют лишь непроцитомы, для которых вопрос о целесообразно ста днекутируется). Она может быть рекомендована при неполном удалеши опухоли или для лечения рецидивов нейроцитом Пятилетняя выживаемость составляет около 80 %.

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- Кононалов А. И., Корнеенко В. И. Компьютерная томография в неирохирургической клинике. М.: Медицина, 1985. 296 с.
- Коновалов А. Н., Корнеенко В. Н., Пронин И. Н. Магнитно-резонансная томография в нейрохирургии.— М.: Видар, 1997.— 471 с.
- Мацко Д. F., Коршунов А. Г. Аглас опухолей пентральной нервной системы (гистологическое строение).— СПб., 1998.— 200 с.
- Iprizzo M. I. J. Benign Cerebral Glioma. Neurosurgical Topics. American Association of Neurological Surgeons, 1995.
- Berger M. S., Wilson Ch. The Gliomas W. B. Saunders Company, 1999.
- Karnofsky J. H., Burchenal G. C., Armistead C. M. Triethylene melamine in the treatment of incoplastic disease//A. M. A. Arch. Int. Med. 1951. Vol. 87 (4) P. 477. 503
- Alchoes P., Cavenee W. A. Pathology and Genetics. Tumors of the Nervocs System. Lyon: IARC Press, 2000.

### Глана 12

### **МЕНИНГИОМЫ**

Увения помами называют группу опухолен, исходящих из моновых обосства прутих тканях организма не встречаются. Заоодеваемость внутри тесновив мениципомами составляет в среднем 3 елучая на 100 000 населе то то тувеличивается с возрастом и достигает 8 на 100 000 у бил 70 го туречается незначительное преобладание женщий. Мениципомы с сполют около 22% внутричеренных опухолей и по частоте внимыют вырие место после тлиом.

Этиология. Увеличивают вероятность возниклювения менингиом рентте отостости разложивное облучение, гравма толовы и пищевые питраты помное в пляние повышенного магни ного подя (промышьенные уста

повки, МР-томографы) изучается.

М липиномы волинкают ит эплютечнальных клеток молоных оболочек, од столожилельно из клеток арахноэплотелия, находинихся в порешнках помолилотечия, в перинаскулярных пиальных выпоротах и в сосудисных постоинх.

Исторнот 11 гветологических вариантов доброкачественных менингном 15 гго 60% внутричеренных менингном относятся к менинготелнальным (в 12 говеначной витературе чаще называемых менинготелноматот ными), то к переходным («смешанного строения»), 12% к фиброзным (риброзным семешанного строения»), 12% к фиброзным (риброзным причистым объекты). Остальные гистологические варианты встречьются редко 16 гозения прачинам среди спинальных менингном преобържают неаммо это этоге Поскольку различия в опологическом повечении указанных возглачноги менингиом относите выю невелики, пекоторые авторы гистологический гип менингиомы игнорируют.

Смостоятельную труппу составляют папиллярные мениниомы. Эти со иг реткие дюкачественные опухоли встречаю ся в молодом возрасте и съртитеризуются высокой частогой редиливов и инвазии мозда. Макроско голски и пистодогически могут напоминать глиому, по дифференцируют ст. ст. томонью реакции на влияльный кистый фибри гирный протепи.

(GLAP-реакции).

В в ассификацию ВОЗ (1979) вхольди ныше исключенные теманичной риги риыс и тем нь побластвческие менинимымы. Семыс уст шовле во что в маштионершытарные менинимым идептичны теманичноверицизомам в ток част венным менетхимным опухолям (саркомам). Теманично астиченые менинимымы представляют собой солидные теманичностистомы (устаревшее налвание — ангиоретикулемы).

Выте биотся также агипичные (атипические) и анапластические сстока

чественные) менингиомы.

Гисто потическими критериями атилия служат плотиое расположение в истож в опухола, я первый позиморфизм, выпячивание я ары тка попачи, ппр многическая активность, лиффузный вли пластипратый ростми сропскооды, а также на игие фокальных папиллярных структур

Уотнизастические (т.юкачественные) менингиомы встречаются в 5 / 1/1 г. до тотенци. Термин «менингосаркома» устарет. Гисто югические раздичия между этиппеческими и анапластическими менингиомами являются то пасс

ко инчественными, а не качественными, т. е. в отнесении менинциомы к той

и ви плои труппе всегла имеется субъективизм

Менинтиомы представляют собои спорадические, не наследуемые опухоли Тенетический тефект в большинстве мениниюм нахолится в 22 и хромосоме, в вокусе 22q12 3-qier, неподалску от тена непрофиброматоза? Такие опухоли характеризуются «классическим» биологическим повелением, встречаются чаще у женщий и содержат рецепторы стероилных тормонов. Одновременно с повреждением данного «тена менингиомы» возможно и дополнительные генетические дефекты, влияющие на биологическое повеление опухоли и ее патоморфологическую картину

Меньшая часть менингиом возникают вследствие других тенетических аномалии, при этом менингиомы с неповрежденной 22 и хромосомой марахтеризуются значительной вариабельностью биологического поведения

Мазитивация менянгиом сопровождается появлением дополнительных

генетических аномалий, чаще в 14-й, 1 й и 10-й хромосомах.

В менингиомах имеются и функционально активны рецепторы прогесте рона и илюкокортикостероидов (первые ускоряют, вторые угнетают ростолухолевых клеток), а также рецепторы соматотронина и соматостатиты (ускоряют рост меништиомы). Рецепторы эстрогенов достоверно выявлены

в бозышинстве менинтиом, роль их неясна.

«Биологическое поведение» — термин, предложенный в связи с отсутстви ем четких корре інции между выраженностью гистологических признаков атиппи менингиомы и прогнозом. Характеризуется скоростью роста менингиомы, ее способностью инфильтрировать окружающие ткани (в особенно сти мозг), разрушать кость, вызывать перитуморозный отек и формировать узлы большого и гитантского размера, а также (краине редко) метастазировать во внутренние органы. Подразумевается, что «биологически агрессив пые» или «биологически ктокачественные» менингиомы чаще и быстрее ре циливируют, хотя все указанные факторы для прогноза имеют существенно меньшее шачение по сравнению с радикальностью операции.

«Био югическое поведение» менингиом основания черена более доброклисственное. Среди них преобладают опуходи с нормальным кариотином, тогла как конвекситальные и нарасагитальные менингиомы отдичаются

большей частогой хромосомных апомалии

В подавляющем большинстве случаев менингиома прикрепляется к твер дои мозговой оболочке (ТМО), прорастая оба ее листка. Даже если наружный исток ТМО в области места исходного роста менингиомы представляется непораженным, в его толще всегла есть опухоленые клетки (в таких случаях при тежащие костные структуры обычно остаются интактными).

В большинстве наблюдений мениптиома инфильтрирует I МО и распро страняется по костным каналам в при нежащие отделы кости. При этом чаще происходит стиму видия остеобластов с формированием гиперостоза, реже (при биологически агрессивных менингиомах) в области гиперостоза воликают очати деструкции, еще реже встречается деструкция кости без сопутствующего гиперостоза. Только при одной, очень редкои форме типеростоза. В виде «шина», внедряющегося в центр матрикса конвекситаль пои менингиомы, в толие кости может не быть опухоченых лементов происхождение такого гиперостоза связывают с повышением кровоток в прилежащих к месту исходного роста опухоли отделах кости, вызывающего гиперфункцию остеобластов). Остальные формы поражещия кости при ме

он чих носят опухоленый характер. Клежи инфильтративно растушей этепохия могут распространяться по костиым к на напам за транину ти это у юну макроскопически неизмененной кости.

по этом испораженная налкоствина налливеростолом или участком те стить вости обычно содержит клетки менициомы и поджим халивться. Просотрио в 4% случаев менициома прораствез мяткие тклин клыружи о солостичны. Инфильграцияный характер роста свидетельствует о био и столо 1 участо и тистоломическом злокачественности опуходи.

это прочеренной узел ментин номы обычно представляет собой образова это руг юн формы, и 60% случаев более плотное, чем мозговое непество постые менингиомы встречаются менее чем в 10% наблюдения,

· чно имеют мяткую консистенцию.

М пинтиома как и другие опухоля, не имеет собственной капеу пь. Но того может формированься только из окружающих нормальных ткапей, этом реакопихся измененням (от лизиса до фиброза) в записимости от био осностилу особенностей опухоли и реактивности организма.

Примерно в 20% случаев, особенно при докализации в области пистери осогония черена, опухо в бывает покрыта двоином арахном гальном канку то пре в писыющей собой смещенную и деформированную ликворичю по териу Иног са в неи имеется некоторое количество ликвора с повышен осучество на мРТ Все проходовани черет данную инстерну структуры находятся между листками кансу чы метингиомы.

И 60% наблюдении менингиома отграничена от мозга одностопной прахионы выпоя кансулой, более или менее плотно сращенной с новерхно отбо опухо иг Такая кансула со стороны мозга может быть топкой и тлал уго писипой, мутной, спаянной с мягкой мозговой оболочной и сосу по то первизми структурами, в некоторых случаях на отлалении от опухо от объеруживаются при наки реактивного арахномлита

Прамерно 10% менингиом не имеют арахноидальной капсулы, но ону

ынь остается отграниченной от мозга.

В у поблюдении гранина между опухолью и мозгом нечеткая, местами опухоль инфильтрирует мяткую мозгоную ободочку, распространяется и бо

розды, но не прорастает кору.

Наконей, примерно в 5% случаев встречается явная инвазия коры мола, ото чно распениваемая как проявление биологической злокачественности менингномы. Узывение таких опухолей осуществляется по принципам хи пурни и шом (перитуморозная зона узывется не в функциона наго начимых областях).

Все связанные с ГМО менингиомы снабжаются кровью из менингольпых состлов, в той или инон степени типертрофированных. В кропоснабже най польшинства менингиом участвуют также сосуды мойз, из спсихив тутренних совных или позвоночных артерий (в противоночожность райествое твовавшему миению, это не указывает на элокачественность опухо ил часток крони происходит как в венозные образования ГМО, так и в вети молошых вем. В ткани менингиомы может наблюдаться артериовенополитирование различной выраженности, в 1% случаев в прилежащем мот товом нешестье истречаются артериовенозные мальформации.

Мно жественные мещисномы встречаются в 2% клинических наблюдени бреди случанно выявленных менянийом доля множественных составляе 10%). Возникают, наиболее вероятно, за счет местного метастазирования опухолевых клеток по тикворным пространствам, в наготенезе играет роль

повреждение (инактивация) Х-хромосомы.

Радиоиндуцированные менингиомы возникают через многие голы посте рентиеновского или радиоактивного облучения головы (например, решти ноэпиляции по поводу стригущего лишая). Часто бывают множественными инфильтрируют окружающие ткани, но характеризуются более доброкача ственным биологическим новедением и дучним врогнозом.

Случайно выявленные менингиомы в подавляющем большинстве случаев не прогрессируют и не дают клинических симптомов в течение многих лет Обычной тактикой, особенно при отсутствии перитуморозного отска,

является динамическое наблюдение.

Перизуморозный озек при менингиомах преимущественно (возможно, и единственно) связан с экспрессией опухолью известного онкогена VEGI т. е. фактора роста эндотелия сосудов (Vascular Endothelial Growth Factor) Противоотечный эффект глюкокоргикостероидов обусловлен тем, что их применение резко снижает выработку VEGF клетками менингиомы. Считется, что VEGF проникает в мозг только при наличии общих сосудов межда

римхолью и мозгом.

Поскольку в ткани менингиомы происходит синтез как тканевого тром бопластина (может поступать в кровь и из придежащего к опухоли отечного молювого вещества), так и активатора плазминојена, при менингиомах могут наблюдаться нарушения системного гемостаза разной направленности В большинстве случаев эти вызванные опухолью нарушения не достигают уровня клинической значимости, но иногда приводят к внутричерепным (субарахноидальным, паренхиматозным, интравентрикулярным) кровоит лияниям и к профузным интраоцерационным кровотечениям. В генезе по следних имеют значение и докальные нарушения темостаза в менингиоме. механизм которых и способы терапии пока неясны.

Клиническая картина. Очаговая симптоматика определяется локализаци ей опухоли. При конвекситальных менингиомах первым проявлением часто бывают эпилептические припадки. Степень внутричерепной гипертензии ы висит от размеров, токализации опухоли и выраженности перитуморозного отека. Однако единственным практически патогномоничным клиническим симпломом является пальпируемый гиперостоз, встречающийся примерно у 50 % больных с конвекситальными и парасагиттальными менингиомами. Хл рактерно медленное (в течение месянев и лет) развитие заболевания. Какис либо другие особенности клинической картины не позволяют дифференци ровать менангиому от опуходи другой гистологической природы

Неировизуализация. Краниография, производимая часто на поликлиниче ском этапе обследования, может быть полезной для выявления локальных костных изменении (типеростоза, деструкции кости, сосудистых борозд). признаков внутричеренной гипертензии и изредка встречающихся нетрификатов в ткани опухоти. В современной непрохирургической клинике

роль краниографии минимальна.

МРТ позволяет, помимо установления докализании, размеров и распространенности опуходи, выявить степень и направления дистокации моэго вых структур, а также оценить наличие и выраженность отека мозга Д во угочнения отношении менининомы к магистральным сосуым и степени васку віризации опухоли явщо півется МР-антиография.

1.1 это спечивля дучную визуализацию костятых структур, дополняет пользение рептеновской плотности менингиомы после внутривен степен контрыстного вешества указывает на степень ее кровоснаю кроме юка, КТ в большей степени удовлетворяет требованиям портоиотного циатиостики, и на шчие дооперационных КТ стимков тыс

• ээ повых антиография позволяет оценизь степеть вовлечения в про таль гральных сосутов, а также васкуляризацию опухоли. С появлени Озвано при обизано кровоснабженных менингиомах, в первую оче это ваных, в ходе антиографического исследования возможно осуще это ваных, в ходе антиографического исследования возможно осуще это ваных в коде антиографического исследования возможно осуще это ваных в коде антиографического исследования для сечектив о вы пографии следует устанавливать в каждом конкренном случае. Если состирурь свитает, что данные антиографии помогут сму в изанировании это степен операции, чеследование безуеловно должно быть выполнено.

Трень пенровизуализационные меточики (тамма-эппефалография, со везон о шофотонную эмиссионную компьютерную томографию, пози резоно это сопиная томография) в диагностике менингиом практического

join tith He unclot.

Сто ричнененняюсть по отношению к серому веществу МР-ситивта от тестоти из изпинатах (без контрастного усиления). Г извещенных изобрать втогх и и режиме протонной плотности указывает на высокое солержание отого в трани меняни номы, т е на се мяткую консистеннию и/пли янали в отуго влеку въргацию (Yamaguchi N, et al., 1997). Сопоставление МРТ с 1 го извидами и с контрастным усилением) яли с данными ангиографии полютьства постаточно высокой гочностью выска яться о плотности опухото для ставление для планирования хирургического доступа

Особенности предоперационной подготовка. При насичии перитуморот осостолька мол г не вависимо от клинической выраженности втутричерен вой гипертензии больным в течение 2—4 дней перел операцией изотит па ) погразыво вексаметазон, обычно 8—24 мг (в заввесимости от выражению в отект) в первов половине дия. При выраженной внутричерелной гипер и бый иногда назначают веоемотические двуретики, хотя сущестиенного т интереского эффекта ови не оказывают, в зозе не более 40 мг фуросемись воутры и пг 20 мг нарентерально в сутки. Осмотические двуретики следуе о застить то нько в критических ситушиях. Категорически не рекоменту ото отраничивать врием жидкости. Подбор схемы противосудорожной те грани жетытельно, такончить до операции. Профилактическое папачени противосу юрожных преваратов при отсутствии припадков в намие в первотивосу порожных преваратов при отсутствии припадков в намие в первотивосу порожных преваратов при отсутствии припадков в намие в первотивного. При выявлении колгулонатии проводится ее коррекция

В случае опстрого ухучшения состояния больного с мениционой гонерации особенно при развитии нарушении сознания и вита иных функции экстренное (тогальное или ластичное) удаление опухоля часто и у учист прогноз (и связи с развивающимися нарушенаями кровооор инстива с споле мозга). Гезественно, многое зависит от особенностей конгреттого случая, но в общем можно рекомендовать впачале стабили игровать пи тупаные функции, процести интенсивный курс противоотечной терания при ноказаниях установить вентрикуварный препаж и лишь после пог

принимать решеные о хирургическом улазения опухожи,

Общие принципы хирургического лечения. В современной пепрохирурини утвер игтосъ мление о том, что операция не должна приводить к развитию у болгного доно интельного стоикого невродотического дефицита. Илыми стовыми, объем уделения опухоти определяется ожидаемым функциональнь и результиом, и ражикальное удаление менининомы не должно быть са моне ило Стругой стороны, к 15-му году после неполного удаления рени нивируют не менее 50% менингиом, что снижает показатели качества п продолжительности жизни больных Таким образом, все этапы подготовки в выполнения операции должны быть направлены на обеспечение максимл ньной ее радикальности в пределах «физиологической дозволенности» (Н. Н. Бурленко).

для формализации степени радикальности операции при менингиомах пеноль метея песколько модифицированная шкала Симпеона (Simpson D.,

19581.

тип 1 - макроскопически полное удаление орухоли с иссечением ІМО в месте исходного роста и с резекцией всеи пораженной кости, тии 2 - макроскопически полное удаление с коатуляцией TMO в месте исходного роста:

тип 3 макроскопически полное удаление без иссечения или коагули ини ТМО в месте исхолного роста и/или без резекции всей поражен

ной кости:

 тип 4 — частичное удаление опухоли; тип 5 — биопсия или декомпрессия.

Гипы 1 и 2 (а иногда и 3) многие объединяют в группу «в целом полного у иления опухоли» («gross total removal»), что не вполне корректно. По на шим линиым, при 5-тегнем сроке наблюдения рецидивы парасагиттальных мении лом после операции 1-го дица во Симпсову отмечались в 5% случа в 18 % (Р < 0,001). В последнее время к 3 му типу ев. а после 2 го типа плог всетали относить операции, заканчивающиеся оставлением в ране не оогыних фрагментов опухоли, связанных с функционально значимыми структурами.

О теренци выполняют в условиях комбиндрованной общей анестезии с использованием кровоеберстающих методик. Головной конец операцион ного стола необходимо приполнять, поскольку расположение зоны операили выше уровня предсертии существенно уменьшает венозное кровотече ние. Также следует изостать сдавления вен шей при стибании головы.

Хирургический доступ должен обеспечивать максимальную визуализа пио о тухо и с миниматьной гравмой мозга. Техника доступов описана в ожи от тогинемичи дохдой иминальний формации эль эль и эль и жиногично не соот при интравентрику вірных менингиомах, во всех остальных ситуациях (кроме рельих исключения) доступ к опусоли осуществляется экстрацеребраль ио Для облегения полуда к базальным менапиномам в начале операции це јесообразио установить люмбальный дренаж. При плохои резаксации мол і (Грак ически всегла велелетвие исадекватной предоперационної под то овы и дефектов апесте вологического пособия) следует осуществить коррекцию писстевии, типервентилящию, ввести глюкокор икостеропды и шурс икл (в том числе осмотические), вывести ликвор из базывым инстер і илії прои вести вентрикулярную лункцию, открыть (если уставовлен) поможны ван фенаж. Ташь при неэффективность указанных мерограр или

то осупт к опухоти и порятке исключения могут быть резецирования Гогноовально менее значимые от селы мозва, выпример полюс воблой от бли та ералы ые от селы полушария мозжечка, по предпоч ите папам отратиюм денетвии закляется завершение операции декомпрессией (удате висопуходи оставляют на второй этап).

При исех конвексата вывіх, части парасагні гальных и баксчаных менни 1909 г и кватны тренапация обеспечивает визуализацию всего и иг большей со мест, с исходного роста опухо иг. При этом становится возможной кол станов по тходящих к опухоля сосудов ТМО, что облегает дальненный мод операции.

Регрест ГМО опречеляется используемым доступом. При конвексининот сументициомах он может быть циркулярным, в остальных случаях—ли-

нейным вли лоскутным.

Посте векрытия ТМО и обнаружения интракрациального узта опухоли гроб во эт коагуляцию сосутов капсулы и интракапсулярное уда тение метыпномы доступным способом (отсосом, опухолевыми пинистами и кусти это пытермической цеттей, удыразвуковым аспиратором, на ером, и а т гыти выпариванием, высокочастотным дезинтегратором и др.) Инструст от те стетует пво цить слаником глубоко чтобы не перфорировать проти

воло южную от хирурга поверхность капеулы.

Поя одольных менингиомах, которыми могут обрастать магистральные ста у на и первы, фрагменты опухоли обычно колу тируют у матрикса, пыдеинат са всех сторон под контролем зрения и только посте этого у ы баот. И на эте эперации даже при обитьно кровоснабженных мениптиомых не TO BELLETING OF A STREET ALIEU STATE AND A CONTROL OF A CONTROL OF THE CONTROL OF прикрепления к ТМО, поскольку такое отделение является сложным и ф маничным. Почти все обизъво васкуляризированные менициомы поту под кровоснабжение ад светемы не только наружной, по в внутреннен этилон артерии, и достичь полного «обескровдивания» менинимоми отлетольсм ее от матрикса не удается. Поэтому более эффективными приемами контроля кровозечения из ткази менингиомы (помямо предоперациочной імно нізации либо коагуляции сосулов ТМО со стороны паружного ес. таст ) ть опотея тидате зыпая биночярная колучания сосудов капсулы и удаляе. полюж поживм онготвіров, явіохуно идп) обил, икохуно вотноміваф даля одинии) быстрое интракансулярное удаление в условиях кровотечения с госте ующим темостазом. Современные технические устройства (тыер ул гръзвуковой астиратор и др.) не обеспечивают существенного спижены гровоточньости менингиомы, и оптимальным способом темоста в остясь я овно варная коагуляция. Сосудистые клинсы в хирургии менингиом объено не используются.

За иск почением небольших конвекситальных опухолей удалять мении

гному узлом не рекомендуется.

После литракансу иярного удаления основного (свыше 50 -60%) объемы обухози произволят мобизизацию ее капсулы (при отсутствии заковон гериферических отделов менингиомы) путем коагу ияции и пересечения на тологических сосудов и арахной кальных спаск между мозгом и олухолью. При выраженном перитуморозном отекс идили отсутствии четкой гранивых

<sup>1.</sup> расві і швраждає врпос учасняє і перчако пунксівется и к менингиомам честь у ы, прі пом вопрамаваєте су вісение в пуркциях от в юк огухо ві

между опуколью и мо вом придежащим к меняни поме слов отечного мо во вого вещества толщиной 1 2 мм обычно представляет собоя бесструктур ную полужидкую массу. Последняя не имеет функционального значения часто содержит комплексы опухолевых клеток и может быть аспирированы отсосом или смещена тупфером.

Сосуды и нервы выделяют с помощью микроинструментария Все спли ки предпочтительно пересекать ножнинами пов контролем зрения. Моон

лизованные участки капсулы менингиомы удаляют.

После удаления всей опуходи по возможности полно иссекают или ков-

гулируют место ее исходного роста.

При наличии участков опухоли, геспо спаянных с функционально важ ными структурами, нерадикальное удаление менингиомы становится неит бежным Остатки опухоли обычно коагулируют (что не оказывает сущест венного влияния на вероятность продолженного роста менингиомы).

После осуществления тщательного темостаза производят защивание ТМО, при наличии дефекта оболочки его пластическое закрытие. При конвекситальном костном дефекте осуществляют его одномоментную ила

стику.

Послеоперационный период. В большинстве случаев происходит ранням актизизация больных с выпиской из стационара на 7-9-е сутки. Медика ментозная терация осуществляется по общим принципам. Целесообразнопродолжение курса лексаметазона по 8 24 мг в сутки парентерально с от менои к 5-7-му лию после операции, при наличии принадков в анамие

ке - продолжение противосудорожной терапии,

Радиохирургия и лучевая терапия. Радиохирургия - альгернативным прямому хирураическому вмешательству метод течения груднодоступных ме пинтиом. При опухолях небольшого размера обеспечивает лучшие функ пновальные результаты при не меньшей эффективности и практически ну левой легальности. В ряде случаев перед радиохирургическим лечением тре оустся прямое вмещательство с целью уменьшения объема радикально не операбельной менингиомы и придания ее остаткам более «удобной» для ра шохирурски формы. При радикально операбствикх менинциомах методом вырора остается прямое хирургическое вмешательство.

чинениль, зоинез терепроборить видерень видеренной принципальный принцип межречидивного периода у больных с рецидивирующими и апапластически ми менингиомами, более эффективна при менингиомах основания черена

Тучевую терацию после операции следует провозить всем больным с анапластическими менингиомами, однако для окончательного решения не обхолима убежденность клинициста в дюкачественной природе опухоли (поскольку качественных гистологических различни между атипической п анан истической менингиомой не существует). При сомнении (особенно при дительном анамиеве заболевания) после радикального вмещательства тип 1, иногда 2 по Симисону) можно рекомендовать КТ- или МРТ-кон про п. 1 раз в 2 мес и лучевую терапию при первых признаках репидива опухо иг (без повторной операции). Во всех случаях непозного узысния ана в настических менивином лучевая терания должиз быть начата в течение 3 4 нед после операции.

При типичных и атипических менингиомах дучевую теранию назначног реже, то нью по новоду частых рецидивов опухоти, в ряде случаев — ослую

вторной операции.

• перванивное лечение. В резких случаях тикурабе напах с применени спостх втине способов мениналом назначают симпломатическое те то почающее в первую очерель і пококортикостеронав. При периту соготок с мога эффект обычных (8—24 мг дексаметающа в сутки на голиот пол глюкокортикостерондов бывает существенным, особенно зак месяны лечения.

потеготь от эффективность антипротестиновых препаратов (в частно сооть ифсил) и мифенристова оказалась низкой при серьезных пороч фарттах. И дучается возможность применения антагопистов понов тою. Тостоверно эффективных схем химпотерации не существует.

тогнансеринции больных. При доброкачественных мениятиомах реко сол контрольная МРТ или КТ через 2—3 мес, затем через год носле доги при отсутствии при наков опухоли (или прогрессирования ее ос еще через год, затем 1 раз в 2 года.

14, а линических менициномах контрольная МРТ или КТ прои водится быст этерез 4 мес; 1 раз в 6 мес (при отсутствии при инжов росла опуща в течение 2 лет после операции, 1 раз в тод в течение 5 лет после опе

он, ветем 1 раз в 2 года.

При знан вестических менингиомах назначают тучевую теранию с после знам МРТ аги КТ контролем Граз в 6 мес в течение 5 лет носле оне раз в , мием — Граз в год.

Тостоверно (и независямо друг от друга) на вероятность реплания ме ⇒по номы в пияют, гистологическая злокачественность; радикачьность оне г⇒пта первичнов иг бы іа операция, тучевая терапия в послеоперацион от в периоле Роль остальных факторов изучается

Проснот. Пятилетияя выживаемость больных, оперируемых в последине стит около 9.2%. Послеоперационная детальность зависит от докализации.

ывини номы и составляет 0-5%

### 1/ 1. Конвекситальные менингиомы

Пехо віт из ТМО наружной поверхности мозга, не евязаны є верхним са потатьным сипусом и его боковыми дакунами (рис. 12.1). Составляют 23% востричеренных менингном и делятея по анатомическим областям на добных темечные, височные и заты ючные. Изредка встречаются внутрикостные (питраоссальные, оссальные) и эктопические менингиомы.

к пиническая картина определяется докализацией и размерами менин тимы, первыми проявлениями часто бывают парциальные (фокальные) бистентические принадки Внутричеренная гипертензия развивается ретко, от чно при опухолях большого размера или с выраженным перитуморот

HIGH DICKOM

Основные мето на объективной диагностики - МРТ и КТ

Петь операции разликальное удаление менингиомы (тип 1 no Cимп

OTTY!

Положение больного на операционном столе — на спине, голова может обще повернута в противоположную опухоли сторону, приподнята с веру пол частью туловины не менее чем на 15 / 20. Некоторые неирохирурги оперируют в положении больвого на боку

Разрез кожи дозжен обеспечивать возможность гренинации, превышаю

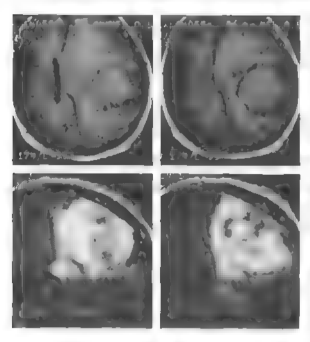


Рис. 12.1. Конвекситальная менингиома левой теменной обчасти. МРТ, Т<sub>1</sub>-взвещенные изо бражения, до (вверху) и после (внизу) контрастного усиления,

щей размеры опухоли не менее чем на 1 см во всех направлениях.

Кожный лоскут предпочтительно отсенаровывать (угдельно от надкостимчно-подапоневротического, последний можно использовать для пластики всегда пораженной конвекситальной ТМО. При опухолевом поражении надкостницы последния иссекется.

Трепанацию выполняют краниотомом или пилой Джигли. При наличии гиперостоза возможна его резекция по частям (костными ку-

сачками, бором), но оптимальной техникой является формирование и отки дывание включающего гиперостоз лоскуга в пределах непораженной кости Гиперостоз должен быть после этого либо удалей (путем резекции бором или вместе с костным лоскутом, в обоих случаях требуется одномоменным пластика костного дефекта), тибо девитализирован (автоклавированием и пикипячением) и после резекции экзостозов в конце операции уложен на место.

После конгуляции сосудов ТМО производят циркулярный ее разрез и пределах непораженной части. Затем осуществляют коагуляцию и рассечение арахноидальной оболочки по периферии видимой части менингиомы, коагуляцию и рассечение кансулы и интракапсулярное удаление опухоли После этого производят мобилизацию и постепенное иссечение кансулы менингиомы. Конвекситальные менингиомы небольшого размера могут быть удалены узлом,

В конце операции осуществляют пластику дефекта конвекситальной ТМО и закрытие всех костных дефектов. Мяткие ткани и кожу зашивают, пол кожным лоскугом обычно на сутки оставляют выведенный через контра пертуру активный дренаж.

В послеоперационном периоде с 1-х суток больным разрешают ходить, им

писывают из станионара обычно на 5 7 е сутки.

Диспансеризация и прогноз — обычные для больных с мениппиомами Вероятность рецидива радикально удаленной доброкачественной конпекситальной менингиомы в течение 15 лет после операции не превышает 5%.

## 11// Парасагиттальные менингиомы

 порт притаданам (ПСМ) относят менянимомы, связыщные с перх. о сыбым сипусом (ВСС) и общим серновиным отростьом ч трас 122). Менципомы ВСС составляют около 78% ИСМ. В ы-в посратуре метияниомы БСО градиционно выжевиот в отаеть.

YOU COVERED

th M. Collingrof oko to 30 f. billionfledening meninthom in he bitor ha эта персиен, сремен и замен треген ВСС и пын БСО. Перелию В Стесоответствующим сектором БСО нахолятся между петупинным о за и коронарным шьом, средняя между коронартым и дамбловия сто ами и зативот между тамодовилиым швом в стоком ещисов рас- Emitive position has yposhe hapywholf oxidation to albitocholf kount от сооционы стока свиусов инога вытеляют в отлевыную группу. Пример

- «С с или юдении НСМ бывают двусторониями

«Эте авитивомы перезией эрези ВСС и БСО составляют около 30% ПСМ их виниподо винэшуды и изел, кындон винэжьдон помоънин семь и - эт резуютов выражениой вихтричерениой интергензией. Поража опис о эконо перепнея черенью выки одифакторице менаничомы ихолят т тило тру игу и здесь не рассматрявлются. Особая выраженность тя- примогного сиптрома при менянивомах передней грети ВСС, БСО з. стого сфакторных верифацирована на большом клицическом материал ст и 001). Паточене в этой зависимости пока не ясей.

Менининомы средней трети ВСС и БСО составляют около 55% ПСМ Помодь: характерцые симптомы, парвияльные (фокалытые) супрожим в и закорине приглам начинающиеся обърчо с ноги (80 90% боль это в астакже парелы конечностей и/или нарушения чувствительности, на р и вып функции влюзых органов витор, до недержания мочи (2011) Вострочерени из типертензия нехарактериа, наблюдается дибо при тлубии. по досноложенных опухолях БСО, лябо при ПСМ тигантекого размера и нешитуморозиым отеком,

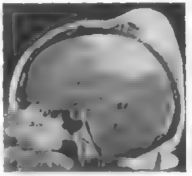
Менинитомы валиен трети ВСС и БСО составляют окодо 15% ИСА Изпрател храктертые симптомы, готовные боти и дефекты полей трени-Признаки внутричеренной гипертензии появляются в поздних сталких к бол зиня, когда опухоль распространяется в вырезку намета мозжечкл

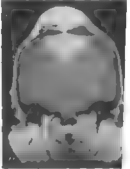
ны навает блокаду лик-

вориых путев.

Знагностика. повиными (помимо клиnimeckoto) метолами

Pue. 12.2. Hapacarurrant. ния менингиома средней прези верхнего сагиттальпото синуса, е большим винеростолом и интракра иня цыным узлом МРТ с контрастным усилением, г извешенные изображе-161131





являются МРТ, КТ и се јективная антиография. Прямая сипусография в на-

стоящее время не используется.

В комплексе прелоперационной двагностики ПСМ особое внимание узеляется состоянию ВСС Он может быть проходим, частично или полность о блокирован менингиомой. Достоверных клинических признаков окклюзии ВСС менингиомой не существует.

Полную проходимость ВСС устанавливают как по косвенным (отсутстыне гразнаков распространения опухоли в сипус по данным МРТ или К1), так и по прямым признакам (визуализация ВСС на всем протяжении по

ланным магнитно-резопансной или селективной ангиографии).

Достоверный признак частичной блокады ВСС врастание опухоли в просвет проходимого синуса (выявляется при МРТ, КТ с фронгальными срезами или спиральной). Сужение просвета ВСС в зоне опухоли по дапным только матнитно-резонансной или селективной антиографии менее информативно, так как может быть вариантом анатомического строения сипуса (когда его естественное сужение совпадает с локализацией опухолит, указываль на сдавление ВСС экстрасинусным узлом менингиомы, свиде

тельствовать о врастании опуходи в просвет ВСС.

Признаки полнои блокады ВСС: отсутствие визуализации просвета ВСС в олухоти по данным КТ и МРТ; отсутствие кровогока по ВСС в зоне опу холи по данным манцитно резонансной или селективной антиографии. К коевенным признакам окклюзии ВСС относят отсутствие на ангиограм мых виспоющих в его пораженную часть корковых вен; наличие «аркадиых» вен, предирующих кровь в обход пораженной части ВСС; гипертрофика пижне о сагиттального сипуса и анастомотической вены Гролара (при ПСМ, расположенных кнереди от нее). Всегда следует иметь в виду, что от сутствие проходимости ВСС по данным предоперационных исследовании может свидетельствовать как об истинной его окклюзии, так и о функцио на папом, временном (на момент исследования) замедлении кровотока в зоне опухоли (в порме скорость тока крови по ВСС также может периодически спижањея то иутя). Другими словами, если по данным современного комплекса предоперационной диагностики ВСС проходим, то он действите нью проходим. Обратное не значит, что кровоток по синусу полностью отсутствует Соответственно решение о резекции пораженного ВСС в сред ней и вадней гретях может приниматься хирургом только на основании инграоперационной лиагностики.

Положение больного на операционном столе — на спине, голова не повернута, жестко фиксирована, приподнята с верхней частью туловища на 15 20° при ПСМ передней грети, на 30 40° при ПСМ средней трети, на 50—

80° при ПСМ задней трети ВСС и БСО.

Разрез кожи должен обеспечивать возможность выполнения грепанации, превышающей размеры опухоли не менее чем на 1 см во всех направлениях, в том чисте за среднюю динию. Оптимальный вид разреза — полукружный, основанием ко лбу (к затылку — при ПСМ задней грети ВСС и БСО), можно делать S-образный и тинейный (по средней линии) разрезы. Не следует формировать полковообразные лоскуты.

Аоживи воскум предпочтительно отсепаровывать отдельно от надкостпично-поланоневротического, последний можно использовать для пласти ки ТМО. При наличии экстракраниального узла ПСМ надкостница надним (ипогда и другие пораженные мягкие ткани) иссекается электроножом

Гренанация во всех с течаях ПСМ до тжив объеменивать обивжение ВСС. с с чить даусторонней Возможно формирование одного костного тоскута, эт стиры безопасной гехников является односторонияя костно властичеэ вырычания с последующей резекцией кости над ВСС. При расположе поят типеростова над ВСС дучие (безопаснее) резецировать пораженную то на куслуками или бором. При наличии гиперосто и в стороне от ВСС то же возможна его постепенная резекция. Оптимальная техника, особенно ри общью кровосцабженных ПСМ, включает: вытачивание бором «дорестильнокруг типеростоза в пределах неизмененной кости с оставлением обутренней костной пластинки, удаление внугренней костной пластинки сопсточенными кусачками или ложкой Фолькманна); коатуляцию сосудов 1500, отсенаровывание винателем-лопаточкой или даже элеватором от 1 МО костного лоскута с гиперостозом, его удаление. Указанная техника су гоств, ило уменьшает кровопотерю, однако применять ее при гинеростолах по в ВСС рекомендуется только в высокоспециа изированных стационарах полит поскут перед откидыванием должен быть полностью мобилизован (полискен).

лые при отсутствии повреждения наружного дистка ТМО после откииншил костного лоскуга в парасагитальной области всегда возникает громотечение из входивших в кость венозных выпускников и пахионовых рену виши, расположенных в области верхней стенки ВСС и боковых дакли При ПСМ это кровотечение может быть весьма интенсивным в связи с вено пои типертензией. Гемостаз исобходимо осуществлять без колгуря гампонацой, оксицеллюлозой (Surgicel®), гемостатической губкой, миниси, ушиванием дефектов. Коагуляция в таких случаях неэффекцина, вискольку происхолящее при нагреве сокращение ТМО велет лишь к усии вию вено эного кровотечения. При повреждении верхней стенки ВСС или роковой дакуны и невозможности ушивания дефекта следует подшить к его крым (или на некотором отдалении от них) лоскут надкостницы, фасшии нь очноя мышцы или конвекситальной ТМО При отсутствии вблизи места нопреждения ВСС опухолевой инфильтрации ТМО или проходимых вен можно произвести полукружный разрез ТМО основанием к ВСС и фиксировать пот лоскут к верхней стенке сипуса по краям от дефекта (в виде «dupryka»).

Пастику дефектов ВСС лучше выполнять в условиях кровотечения, ибо поеменная тампонада (ватником, пальцем) обычно затрудняет манинуля или, а при правильном положении больного на операционном столе и бы гром выполнении манипуляций кровопотеря не бывает массивной. Наи импини контроль кровотечения из ВСС обеспечивает временный веполный полт с раздуваемыми манжетками на концах, вводимый черет напрелы верхней стенки в просвет синуса проксимально и дистально от места мани пунции. В широкой практике такие шунты не используются и серинно не выпускаются. Более доступные временные артериальные шунты не рассли

таны на низкую скорость кровотока и часто тромбируются.

В стугае профузного кровотечения из поврежденного ВСС рекоментиется на исечь ГМО сбоку от ВСС у переднего и заднего краев трепанационно то окна, после чего ассистент ввеленными в разрезы пальцами прижимает ВСС к внутренней костной и застинке и кровотечение уменьшается. Но ВСС для швов тучне использовать агравматические монофиламентные ни нт 5/0 6/0 (ввиду их минимальной громоогенности). Следует дюбыми спо

собами стараться избежать неревязки проходимого ВСС в средней и задней третях, поскольку это может привести к тяжелой инвалицизации изи даже

смерти больного.

Артериальное кровотечение из сосудов ТМО останавливают биполярной коагу іяцией. При прорастании ТМО менингиомой наблюдается смешаннос (артериальное и венозное) кровотечение, которое без особых проблем осы навливают коагуляцией (бинолярной или бесконтактной - лазером, арто новой плазмой), гемостатической губкой, оксицеллюлозой и др.

После откидывания костного лоскута и осуществления гемостаза произ водят предварительную оценку состояния ВСС (визуально, пальпаторно,

при возможности с помощью ультрасонографии и допплерографии),

Разрез 1МО - полукружный, основанием к ВСС. Особое внимание сле дует обратить на сохранение целостности парасагиттальных вен. В случае прицаянности функционально значимых вен к ТМО, особенно в области пахионовых грануляций (гле верхняя стенка вены часто отсутствует), можно мобилизовать вену с вырезанной из основного доскуга полоскои ТМО.

При ПСМ ВСС коагулируют и рассекают арахиондальную оболочку по периферии вилимой части менингиомы и произволят интракалсулярное удаление опухоля, после чего осуществляют мобилизацию и постепенное иссечение капсулы начиная с латеральных отделов. При двусторонних менингиомах вначале удаляют больший узел, затем - меньший. После удале ния всей экстрасинусной части опуходи производит окончательную оценку состояния кровотока по ВСС, в сомнительных случаях, помимо ультрасо нографии и/или допплерографии, можно рекомендовать пункцию синуса

иглой или надрез его стенки.

При полной блокаде ВСС (примерно 40 % ПСМ ВСС) производят его ре векцию, Безопаснее вначале рассечь ВСС в центре опухолевого блока и продолжать постепенное иссечение его кпереди и кзади до появления венозного кровотечения. К сожалению, в инфильтрированную часть ВСС у переднего и заднего полюсов опухотсвого блока обычно впадают имеющие компенсаторное значение вены, выключение которых может вести к тяже лон инвалидизации больного. Гранспозиция указанных вен в непораженную часть ВСС технически сложна, сопровождается высоким риском тромбоза и для широкой клинической практики пока не рекомендуется. Поэто му при получении венозного кровотечения из культи ВСС целесообразно осуществить гемостаз путем прошивания синуса и произвести коагуляцию инфильтрированных степок. Радикальное (тип 1 по Симпсону) удаление ПСМ с резекцией ВСС обычно бывает возможно только в передней его трети (кпереди от роландовых вен), где выключение даже проходимого ВСС и вен не приводит к заметным последствиям. При полнои блокаде ВСС в ередней и задней третях следует иметь в виду необходимость сохранения и оболочечных компенсаторных венозных коллекторов вокруг зоны блока (в то ище конвекситальной ТМО и БСО, включая парасинусы и нижний сагитгальный синус).

При частичной блокаде ВСС (15% ПСМ ВСС) в средней и залией его гретях возможна резекция пораженных степок с у залением внутрисинусном части опухоля. Сужение просвета ВСС не должно превыщать 50%, соответ ственно произволят либо ушивание, либо пластику образовавшегося дефек та одним из описанных выше способов. Манипулянии на проходимом ВСС, даже при наличии необходимого инструментария и опыта хирурга, свется технически стожными и потенивально опасными, поэтому их долото поэто только в высокоспециализированиях пепрохирургических учре столух. В остатывых случаях проще и безопаснее ограничиться колгу вяни поот женных степок ВСС. Тотальная (всех трех степок) пластика ВСС по от это речкои и стожной операцией, для широкой практики не рекомен

При отпертиеннами признаков вовлечения ВСС в опухалевами блок (при меним от 15 bt О и обховых закун ВСС) чание узается осуществиль разликальное от 1 по Симпсону) удаление опухоли. При необходимости в зою речек от этокно включить угол ВСС, при этом вне зоны инфильтрации нак ы оперод изодитый сосудистый зажим или клипе, после резекции угла ВСС от 15 гупингают, на кровоточащие после спятия зажима участки нак клипе от 1000 иште надые ины или темостатическии материал (Surgicel® или в столог®). О шако при решении вопроса о резекции боковой закуны все с с в зуст угитывать возможность внадения в нее функционально значится ыси, и после шем случае обычно выполняют операцию меньшей степе

им ол шкальности.

М пітні поміт БСО составляют около 25% ПСМ. Обычно не выхолят на ость ругость коры. Доступ к опухоли осуществляется через межнолушарную п. поотые веты могут быть пересечены, розандовы и расположенные сигот инх мобилизованы (поскольку на протяжении 1 5 см перет по составем в ВСС илут параджельно ему). При менингиомах перелней трети. 10 О существует опасность повреждения переяней мозговой артерии, часто операциянией по за иненижией поверхности каперлы онухоли и эпот и ыже по почениям в ее строму. Соответствению му часть опухоли следует ула вить из завершающих зданах операции и с особои осторожностью. Применение это рохирургической техники и ультразвукового аспиратора позволяет усрет по уванеть опухоль при минимальной (1 2 см) гражими медиальной горы. Пепременным условием является максимально полная интракансу этриал режения менингиомы на начальных этанах операции, что по ию истобсжать непужной травмы мозга. При невозможности осуществления меж по туппариого доступа к глубянию расположенным ПСМ БСО некоторые реголк и цуют трансперебральный полход через функционально менее втачи мые отделы лобной или затылочной лолей.

Резектиря матрикеа менятитномы на серновидном отростке технически по тожна, по стажает вероятность репидива DCM примерно в 3 раза, осу

шестыяется в конце операции.

В конце операции обязательно проверяют венозный темостаз путем ком эпрусстии яремных вен на шее. Осуществляют изастику дефекта коньской оснькой ТМО, изастику дефектов БСО не производят. Затем явлютилю возномоментно) изастику костиого дефекта (аутокостью вли изастичестям материалом при наличии типеростоза возможна девизализации костного возкута и литок извении кинячением с последующим моде пированием обром и уклалыванием на место, с фиксанием костными швами или мони изастинами. Мяткие ткани и кожу винивают агравматически, рану прени руют через конграниертуру на сутки.

В постеоперационном периоде помимо обычного лечения со 2 х сути во папам назначают от 125 до 75 мг астирина в растворе визурь 1 разточен на 1-2 мес, посте реконструктивных вмешатечьств на ВСС и/или вена иместо астирина показан низкомолеку вірный тепарин на 5-7 лиси и вар фарпи на 1-2 мес. С. Г. суток больным разрешают вставать, назначают лечеопую физкультуру. Выписывают больных обычно на 8--10 е сутки. На 6 почающееся достаточно часто умеренное скопление диквора под кожным юскутом проходит без специального лечения через 1—2 мес после операции.

. *(испансеризация и прогноз* обычные для больных с менингиомами.

# 12.3. Менингиомы передней черепной ямки

Менингномы ольфакторной ямки, площадки основной кости, бугорка ту репкого седла составляют около 20% всех внутричеренных менингиом. Это разделение относительно, поскольку при распространенных менингиомах пере игеи черепной ямки могут вовлекаться все указанные области.

Осповными методами диагностики менингиом передней черенной ямки

яньянотся МРТ и КТ, каротидная ангиография.

Менингиомы ольфакторной ямки (рис. 12 3) развиваются в области про пырявленной пластинки, нетушиного гребня и крыши решетчатой кости,

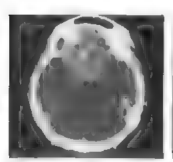
часто распространяются кзади на площадку основной кости

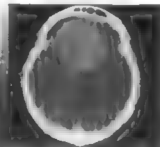
Могут располагаться симметрично относительно средней линии или распространялься преимущественно в одну сторону, часто сочетаются с гиперостозом. Характеризуются длительным бессимптомным периодом. В некоторых случаях опухоли гигантских размеров проявляются лишь умеренной тобной психопатологической симптоматикой, нарушениями обоняния и заслошыми дисками зрительных нервов. Опухоль может распространяться экстракрапиально в решетчатую назуху, медиальные отделы глазниц, носотлогку.

Апрургический доступ. Удаление менингиом ольфакторной ямки осуществляют чаще из субфронтального доступа, одностороннего (со стороны преимущественной докализации опухоли) или двустороннего. Двулоскуг ный субфронтальный доступ применяют при распространении процесса в решетчатую натуху, носоглотку. В некоторых случаях эффективен доступ

через липертрофированилю добную пазуху,

При планировании операции по поводу менингиом ольфакторной ямки важно учитывать, что кровоснабжение опухоли осуществляется из ветвеи имональных, средней оболочечной и глазной артерий. Опухоли больших размеров спабжаются кровью и из ветвеи передних мозговых артерий. В этом случае встви и основные стволы передних мозговых артерий могут





быть включены в капсулу (и изредка даже в строму) опухоли. Задненижний полюс опухоли может сдавливать зрительные нервы и хназму.

Рис. 12.3. Менингиома ольфакторной ямки. КГ с контрастным усилением

Особотости хиртреческой техники. Перед тренаванней отсенарованают — такостанны с сохранением его питания в надоровной области, его — од стот ття закрытия вобной далухи. Стизистую оботочку удаляют — од од повховиней в состав костного доскуга части добной назухи (во из

виние развития мукоцеле).

1 МО вскрывают присино у пижнето края костного дефекта, пара гле выю то пому. При двусторовнем доступе ВСС проинвают двумя виами и рестанот межту чими у петупинного гребия, хотя во многих случаях даже оронные опуходи удается удалить из одностороннего доступа (постерон поверх и загерально. При отсутствии аноемии обонязельный нерв сорон затем коагудируют капсуту переднего полюса менингномы и ута опотодатем коагудируют капсуту переднего полюса менингномы и ута опотодатем коагудируют капсуту переднего полюса менингномы и ута опотодатьного и невтра выую части опуходи По мере уменьшения объема от уоти и колузиции места ее исходного роста капсуду отделяют от передних готовых артерии и их ветвен, при том кровоснабжающие опуходь ветви готовых артерии и их ветвен, при том кровоснабжающие опуходь ветви и приот на капсуде (как можно дальше от ствода передней мозговой чтории) и пересекают Затем, но мере отделения инжието отдела капсуды, в рофинируют передине нак тонейные отростки и зрительные первы

При посторонцих менингиомах и двустороннем доступе указанные ма по у бании выполняют ввачале со стороны большей части опухоли, катем капь зеи. При удаления двусторонних менингиом из одностороннего лост, ис после резекции опухоли на стороне подхода рассекают БСО у въщего посто опухоли и часть его, включенную в менингиому, иссекают. После по о уттяног узел опухоли на противоположной стороне. После няя мето

по гореспечивает дучние результаты в плане сохранения обоняния.

ТМО в месте исходного роста опухоля тибо резецируют, либо ппатечьно волу пруют. Определенную сложность представляет остановка кровотечение пользе остановить с помощью монополярной коагуляции, особенно беской и гой (артоновой плазмой) или лазером. С этой же целью можно использовать Тахокомб в или (в краинем случае) хирургический воск. Для врефи втяки дикворей через протырявленную пластинку область коагучяний или резекции ТМО слелует закрыть лоскутом надкостницы, фиксирован пым жезлесьно фибрино-промбиновым клеем (Тиссуколж).

( южным является вопрос о том, что делать с гинеростовом, в случае утнения которого векрывается решетчатая пазуха, а иногда и свод носо

глозки. Предлагаем следующий алгоритм.

При наличви гиперостоза существенного размера, часто с мягкотканным угом опуходи в решетчатой пазухе, целесообразно радикальное уда испис

опулоди с первичной пластикой дефекта основания черена.

При небольшом типеростозе у больных молодого и среднего возрасть с коротким анамиезом заболевания, особенно в случае быстрого регигины утглениюм менинсиомы, также показано радикальное удаление опухози, иключая гиперостоз.

При небольшом гиперостозе и длительном анамиезе у больных пожито то и старческого возраста удаление типеростоза обычно нецелесообразно рекомет, цуется производить КТ в липамике и в случае увеличения размеров

гиперостоза — решать вопрос о его удалении.

Решение должно приниматься индивидуально, в зависимости от техни

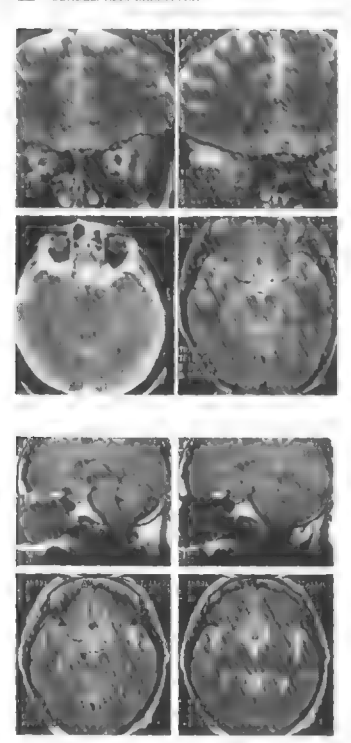


Рис. 12.4. Менингиома площалки основной косги. МРГ, Т,-режим. КТ в конграстным усилением (слева внизу)

ческой оснашенности операционной и опыта

хирурга.

Менингиомы -oun щадки основной кости (рис. 12.4) возникают кзади от петушиного гребня, распространяются на турецкое селло. В клинической картине превалируют зрительные нарушения. вызванные славлением зрительных нервов. Оптимальный хирургический доступ к ним односторонний cv6фронтальный. Техника удаления этих опухолей практически не отличается от описанной выше. Сложности возникают при врастании опухоли в эрительные каналы. В этих ситуациях радикальное удаление инфильтриро-ТМО невозванной можно. Производят декомпрессию каналов зрительных неовов с удалением доступной части опухоли.

Менингиомы бугорка туренкого седла исходят из ТМО бугорка турецкого седда, хиазмальной борозды (рис. 12.5).

Рис. 12.5. Менингиома бугорка турецкого седла MPT, Т.- (вверху) и Т<sub>л</sub> взвещенные изображения (BHH3Y).

сроссраньногой квази регромназмально, кперели на площалку ос зоот кости Часто опухоль сопровождется инверостоюм в области бу со турстко, о сетть и пошадки основной костя. В ну же трубну объечно с стао менингиомы плафрагмы турецкого седда, встречающиеся ретко и у ктеритующиеся отсутствием гиперостоза.

томитома ика представлена маамальным син фомом, включающим розентого агрофию зрительных первов с биземпоражьными дефектами по

incretor

100 стран менинском бугорка гурецкого сед на чаще всего праменяют
посторог нюю дооную или тюбно-височную тренананию справа с тате
отом суофронтальным подходом. При распространенцых процессах

тутою использовать двусторовший субфронтальный доступ.

Основные этапы у каления опухоли уменьшение ее объема с колгу вишто пот поших сосутов в объети бугорка туренкого се да, от деление опухоли об трен их мозговлях и передней соединительной артерли, зриге папах о роот соплых артерии. Иногда опухоль окутывает переднюю мозговую, розною соединительную или сонные артерии. Стебель типофиза, как это пос смещей кзали и распластан на задвей поверхности опухоли, то от розгоси от нее арахной казыной обозочкой. Опухоль може, распростра опусу и прительные каналы, сдавлявая зригельные цервы в этих слу ли согутущиения или стаби инзании зрения необхолима микрохирургическ и туру прессия каналов зрительных первов с удаленаем литракана или опуск и меньшиномы.

Пра об ыних распространенных менянтиомах передней черенной ямки от иступичного гребия до диафрагмы туренкого седла), вк почающих к истоские празнаки всех описанных выше групп, обычно применяют на городина субфронтальный или издлоскутный субфронтальный чоступ ис Ветоше (или его модификации).

## 12.4. Менингиомы средней черепной ямки

В их группу облино вкаючают менингиомы крыжьев основной кости менингиомы каверлозного спиуса, менингиомы зрительного дерва и рас пространени ве инфильтративные менингиомы средней череглюй ямки  $\Omega$  иг составляю около  $15\,\%$  веех внутричеренных менингиом

Об алигрет эти трутим менянциом сходство хирургических доступов г

принцингов удаления.

Менингиомы крыльев основной кости. По преимущественной постигов опы и характеру роста выделяют менингиомы латерадыных от телок крыльег основной кости, средних отделов крыльев основной кости, ме ига плику от велов крыльев основной кости (переднего наклоненного отростка) типк ристопические инфильгративные менингиомы крыльев основной кости

Мениниюмы датеральных отделов крыдьев основной кости имеют ос холным местом роста ТМО общеги итериона. Как правило, иместоя ин фильфаларга изитеростоз наружных отделов крыдьев с распространением

у ма опухоли в сильвиеву щель (рис. 12.6).

Метаниномы средных отчедов крыдьев основной кости исходят из ГМС криздьев основной кости в области верхней глазиваной щели (рис. (2.7 Внутренных сонных и средняя мозговая артерян смещаются онуходью, од

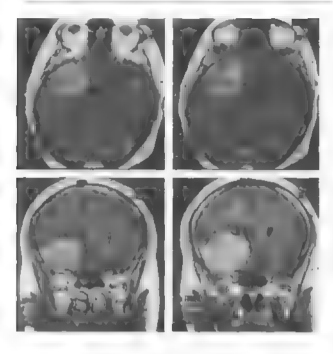


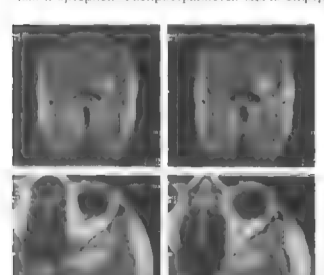
Рис. 12.6. Менингиома наружных отделов крыльев основной кости, больших размеров. МРТ с контрастным усилением, Т<sub>1</sub>-взвешенные изображения

нако ветви средней мозговой артерии могут быть включены в капсулу новообразования

Менингиомы медиальных отделов крыльев основной кости (переднего наклоненного отростка) по классификации Al-Mefty [Al-Mefty O., 1991] делят на 3 группы в зависимости от места исходного роста.

1. Опухоль исходит проксимальнее каротидной цистерны из ТМО нижних отделов переднего наклоненного отростка, окуты-

вает сонную артерию, вызывая сужение ее просвета, примыкая непосредст венно к адвентиции без прослонки арахноидальной оболочки между опухотью и пртериси. Распространяется вдо в бифуркалии внутренней сонной и



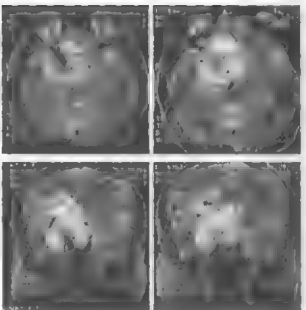
средней мозговой артерий, отдавливая арахноидальную оболочку. В таких случаях отделение опухоли от сонной, средней мозговой артерии резко затруднено, а часто невозможно (оис. 12.8).

2. Опухоль исходит из ГМО верхних или латеральных отделов переднего наклоненного отростка над сегментом сонной аргерии, который включен в арахноидальную оболочку каротидной цистерны. По мере роста опухоли арахноидальная оболочка отденоидальная оболочка отден

Рис. 12.7. Менингиома средних отделов крыльев основ ной кости. МРТ, Т -взвещенные изображения



тис, 12.8, Менингиома меди выным отделов крыльев основной кости, 1-й тип. На правоморощей селективной каро и побранциограмме (артеримыный фаза) стрелкой показа по сужение просвета ВСА МРТ, Т, взвещенные изобра



при се от адвентиции внутренней сонной и средней мозговой артерив Артуной ильная прослойка позволяет отделить опухоль от сосутов (рис. 12.9)

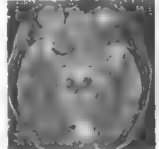
• Опухоль, как правило, небольших размеров исходит из эрите пного опсерстия, распространяется в эрите вным канал и к верхушке к индови ило по огростка (рис. 12.10). Одно из первых их проявлении — сдавление эри отного перва со спижением эрения, в связи с чем такие меняптиомы, обычно рано диагностируются. Арахноидальная мембрана между опухолью и внутренией соиной артерией позволяет свободно отделить опухоль от ута

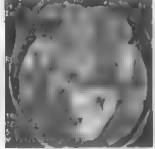
Эта классификация условна, особенно при менингиомах, инфитилри рубших арахноидальную и мяткую мозговую оболочку. В то же время пен пость се состоит в протпозировании возможности радикального или частичного удаления опуходи.

При планировании операции желательно опредеить тип менингиомы персанего наклоненного отростка, что не всегда возможно.

Гиперостотические ин-

Рис. 12.9. Менингиома медиальных отделов крыльев осповной кости, 2-й тип. МРТ, 13-ванешенные и юбражения.





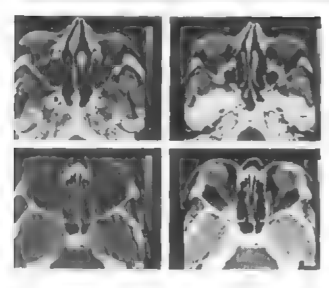


Рис. 12.10. Менининома медиальных отделов крыльев основной кости, 3-й тип. МРТ, Ту-взвещенные изображения.

фильтративные менингиомы крыльев основной косги представлены, как правило, гиперостозом крыла основной кости различной степени выраженности и мигкотканными КОМПОнентами по обе стороны от гиперостоза (рис. 12.11).

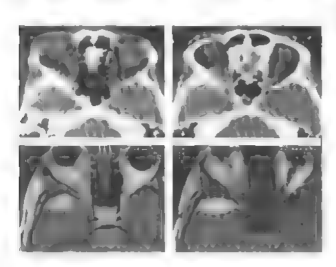
Гиперостоз более чем в половине наблюдений распространяется на стенки зрительного канала. Он может вовлекать решетчагую, скуловую, верхнече-

постимо кости, ченимо височной и лобнои костей. Инфильгративная гипе росто ическая часть может сочетаться с интралуральным узлом опухоли. Ностепняя часто врастает в верхнюю глазничную щеть и передине отделы

каверно эпого синуса, ограничивая радикальность операции

Менингиомы зрительного нерва. Могут исходить из внутриг назничной и вих трі канальной частей оболочки зрительного нерва. Бывают узловыми и иги и юскостными инфильтративными. Чаше опухоль имеет инфильтративпын характер роста и через зрительный канал распространяется антракрапиально сочетаясь с гинеростозом стенок зрительного канала и верхнеи гланичной щели (рис. 12.12).

Менишиомы кавернозного синуса. Местом исходного роста так называемых первичных, или истинных, менингиом кавернозного сипуса являются



его стенки, чаше боковая (рис. 12.13). При вторичных менингиомах кавернозного синуса место исходного роста — ТМО, покрывающая прилежащие к синусу структуры (рис. 12.14). Как правило, это менингиомы петрокли-

Рис. 12.11. Гиперостотическая менингиома крыльев основной кости справа с формированием мяткотканного компонента в глазнине, сред ней черепной и полвисочной ямках. КТ с контрастным **уситением** 

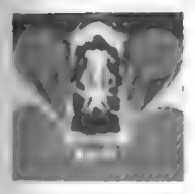
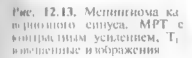
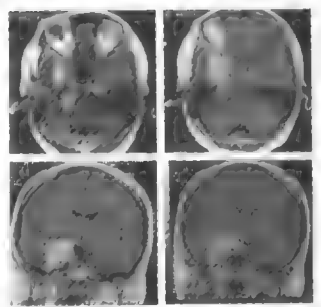


Рис 12.12. Менингнома эри и наино перва КТ с контратиом уси пением





годной облиста, ме нальных отлелов крыльев основной кости, средней че в поот ямки. Стиптоматика менициом каверновного сипуса включает того видастыные нарушения, симптомы поражения троиничного перва, расстроиства зрительной функции.

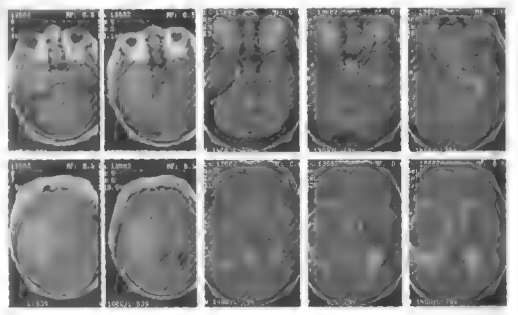


Рис. 12.14. Вторичная менингиома кавернозвого синуса

Характер роста менингиом канернозного сипуса определяют при помощи КТ и МРТ. При планировании хирургического вмещательства необходимы данные ангиографии, устанавливающие расположение и степень по влечения в патологический процесс внутренней сонной артерии и ст ветвей.

Основные принципы лечения менингиом средней черепной ямки. Как и в ок тальных случаях, самый эффективный способ лечения радикальное уль ление. Однако сложность анатомических взаимоотношении в указанной об-

ласти часто делает полную резекцию опухоли невозможной

Основной доступ - птериональный с дополнительной резекцией наруж ных откелов крыдьев основнов кости и его модификации. При гиперосто тических менициимах крыльев основной кости для удаления опухоли досгаточно формирования орбитозигоматического лоскута с последующем резекцией гиперостоза. После удаления гиперостотически измененной кости иссекают надкостницу глазнины и инфильтрированную опухоль ГМО, на внутренней поверхности которой часто имеется плоскостной узет менан гиомы.

При небольших менингиомах, локализующихся в пределах каверно япого синуса и проявляющихся умеренной, не прогрессирующей симптоматикон можно рекомендовать динамическое наблюдение за больным либо радиоми рургическое лечение.

При распространении опухоти за пределы кавернозного синуса показано хирургическое лечение - удаление опухоли. Операцию производят с н. пользованием итерионального (с резекцией скуловой дуги или без нее), ор битозитоматического, подвисочного, пресигмовидного доступов. При во влечении черепных нервов и виутренней сонной артерии в строму опухоли показана частичная резекция опуходи с последующим облучением неудл ленной ее части.

### 12.5. Менингиомы задней черепной ямки

Менингиомы задней черепной ямки составляют около 7% внутричерен ных менингиом. В зависимости от места исходного роста условно выделяют менингиомы конвекситальной поверхности потущария мозжечка, наме а мозженка, задней поверхности пирамиды височной кости, ската и большого яньлочного отверстия. Выделяют также группу менингиом меккелевой по

Наиболее сложным является удаление петрокливальных менингиом опухолен, местом исходного роста которых является ТМО, покрывающая скат, пирамиду височной кости и сфеноокципитальный синхондроз. Пет рокливытыные менингиомы можно разделить на подгруппы: верхней и сретней трети ската, цегрокливальные, сфенопетрокливальные, мостомозжей кового угла и большого затылочного отверстви. Каждая из указанных пол групп имеет характерное направление роста опухоли, что важно дві опреде тення тактики их хирургического удаления. Менингиомы, исходящие из верхней трети ската, распространяются преимущественно в оральном на правлении в среднюю черениую ямку. Петрокливальные менициомы урон тог средней греги ската распространяются обычно как супра , так и субтей

 со сос. Мениптиомы вадией поверхности пирамиды, как правито рас остемальногорка баю и шиб в отдельных случаях распространяются

и итопивниного отверстия.

Въющеская картина. Опухоля за шей черенион ямки от пранотся мет со г ро том, по тому заболевание может оставаться нераспольшимы о об бремя Даже при все более широком висдрении метолов непро со о ин сроки от перяых проявлении заболевания до уставиваливния это это гай одот обычно от 2,5 чо 5 лет. Клиническая картина защени эт от най одот обычно от 2,5 чо 5 лет. Клиническая картина защени эт от най одот обычно от 2,5 чо 5 лет. Клиническая картина защени эт от най поружения и сквалывается из четырех основных симптомо пот стоит порыжения черенных нервов, мозжечка, компрессионного это порыжения черенных первов, мозжечка, компрессионного основать порыжения черенных первов наиболее часто (у 70 с больных) с спотся парумения функции гроиничного и вестибутокохлеарного.

И во и винивото перва наблюдается реже (не более чем у полощинь боль в пинческие симптомы нарушения функции т назодящательных цер. поменнотся менее чем в подовине наблюдении. Симптомы поражения столом рунны червов присутствуют примерно у грети больных и про THE WORLD KAIN TIDATISTS OF THE WASHINGTON OF THE CONTROL OF THE C с это спреские парушения различной степени выраженности диатностиру ило полении. Петрокдинальные менициномы проявляются типер страстно тигропефальным син громом у 70% больных. Воздействие опу ог на ствот мода обцаруживается в клинике у 35% бодыцых контралате то и поми и ис инси сперальными (ипогла двусторонными) нарежий и на с от опрями чувствительности на тезе и конечностях. Разпообразие пвита ваних и чунствитечьных нарушении обусловлено как прямым повленении т полло иг на соответствующий участок ствола мо и а, так и тисьокацией сполоных структур и придавливанием их к свободному краю намета мог в вы или краю большого запылочного отверстия на прогивонодожной ону south croposte

При оральном росте петрокливальных менингиом рано развивается ти ть излочно инфонефальный синдром вследение славления сильниена остопрово ы эт затрих от te юн III желулочка. Признаки воздействия опухо игов черепиые нервы складываются из поражения инсидатеральных гласи иль из изиму перион, а стволовые симптомы представлены в большей сте то от вырум ениями функции ереднего мозга. Мозжечковые симпломы в отму пунку возникалог на бодее поздних стадиях заболевания. Рост недрок польной мения помы преимущественно в каудальном направлении (мос доможечковтиг угод) проявляется в первую очередь симптомами пораже пот тронинчного, вестибулокох теарного, лицевого и промежуточного иср вен в польных стадиях. И кау бальных первов. Мозжечковые напушения мо у поличкать на рашитх стадиях заболевания, а стволовые симптомы орисов виняются по рисс, когда опухоль, достинув определенией встичи ны окальныет в принце на боковую поверхность мостя мола и полнее. прето повытого мога. Типертензионно-гидроцефальный син фом в этой эрхине также не является ранням. Признаки повышения внутричеренний ьоси иня возинкают, как правито, на фоне развернутой локальнов к ини то кон симптоматики. Тези менингиома исходит из области нижцих отле до ската и распространиется и краиноснина цаюм направлении, на исрвог и сие и к инической картине стоят ствотовые симптомы уровня дродо де

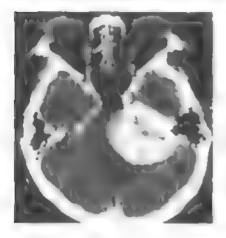


Рис. 12.15. Большая петрифицированная мининиома мостомозжечкового угла. КТ с коо грастным усилением.

ватого мозга и признаки поражения и из коглоточного, блуждающего, добаночного и подъязычного нервов. Гипертензионным синдром развивается довольно быстро и пряде случаев может служить перным симптомом заболевания.

При преимущественной локализации менингиомы в области боковой цистерног моста клиническая картина в наибольшен степени сходна с таковой при вестибулярных шванномах и дифференциальный ди агноз может вызывать определенные ж груднения. Равномерное распространения

опухоли как супра-, так и субтенторнально всет к появлению всех пере численных выше симптомов. В этом случае отмечается достаточно быетрог развитие гипертензионно-гипроцефального синтрома. Появление и степсивыраженности других клипических признаков обусловливается динамикоп

развития опухоли.

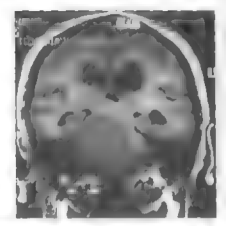
**Лиигностика.** На КТ петрок гивальные менингромы выг вяля сочатами, в больдинстве случаев интенсивно и равномерно повышенной илотности округлой формы, с четкими границами (рис. 12.15). Опухоль (за редким н. ключением) широким основанием прилежит к скату и/или ширамиде височной кости в области вершины, переднен и/или замей ее поверхностен Вервинна пирамиды может быть разрушена, а в 25% наблюдении прадежа шая к опуходи часть пирамилы имеет гиперостотические изменения. МРТ более информативна, чем КТ, в вы мализании как опухоли, так и перилморозных изменений. В Г.-режиме опухоль чаше представляется в виде и ю денезвного участка (рис. 12.16, 12.17). Приблизительно в /д случаев опт может быть гиподенсивной и гиперденсивной. На 1, взвешенных томотриммах в половине наблюдении сигнал от опухоли по интепеивности ра вен слиналу, получаемому от мозга (рис. 12.18). Повышение интепсивное и енныла отмечается в 40 % с тучаев, в 10 % опухоль выглядит как зона поинжения сигнала. В значительном числе случаев сигна гот опухоли тетерого тен, что связано чаще всего с визуализацией интратуморальных сосудов, ч также с наличием участков обызвествления, некроза, липоматозном ин фильтрации или кистозного перерождения

Церебральная ангиография и MP ангиография имеют определенное инчение, которое с позиции диагностики и предоперационного планированию более весомо при менингиомах данной локализации, чем при других опухо-

лях (рис. 12.19; 12.20).

Плающие опухоль сосуды в основном являются ветьями интракльсрноя ого сегмента внутренней сонной артерии менянпотинофизарным с вол идяли артерия мозжечкового намета (рис. 12.21). Источником крово спабжения не рокливальных менингиом также могут быть оботоченных ветяя наружной совной артерии — средняя оботоченняя или восхотинго поточная артерии, очень редко затылочитя артерия. Источники крово

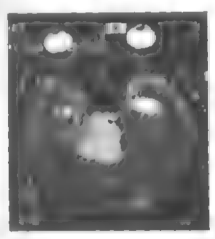




66 17.16 Респространенные мениния ма ската МР1. 1 завеченные иноорттипа.

Све 1/17. По рок признали ментирнома. МРТ, Т. в вен евные изображения

от напри просуднетая сеть менинизмы выявляются при каролилиов ан оторон Визуальными вертебробали вірнов системы имест большую оторон пла пирелеленця топо, рафии крупных сосудов и их пистокліни мирураческое лечение большая засть хирургических доступов ты у ыле от прокливальных менингиом связина с резекциен пирамильна височной от Паноолес влекватине и часто используемые доступы субокци и от программильном предостимовилизм (регромурикулярным), суб



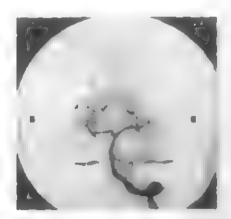


Рис. 12.18. Петрок инд толог меницияма. МРТ, 1 овзвещенные изображения.

Рис. 12.19, Вертсбра вызак энтяюте фия (прямая проекцвя). Видва выраженног привиния сосудов вертсбраньного бассейна.



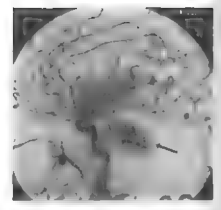


Рис. 12.20. Петрокливальная менингиома, вызывающая смещение окружающих ососудов. МР-ангиография.

Рис. 12.21. Каротидная ангнография (боковая проекция). Видны интенсивная сисудиствя сеть опухоли (указана стретков) и питающая опухоль артерия.

гемпоральный транстенториальный Реже применяют гранслабиринтные транскох геарный доступы и тотальную петрозэктомию

Ретросигмовидный доступ используют при локализации большей части опухоли в мостомозжечковом углу (рис 12.22). Его преимущества заключаются в возможности прямого подхода к месту исходного роста опухоли позадней поверхности пирамилы височной кости, визуализации первов мостомозжечкового угла — вестибулокожаеарного, лицевого и каудальных, которые в таких случаях чаще смещаются клади. Недостатки ретросигмовит ного доступа обусловлены необходимостью тракции полушария мозжечка ограничением обзора оральной части опухоли при распространении се суще



ратенториально в направлении каверно пого синуса и/или на скит по передней поверхности ствола мозга, за труднением контроля состояния и отделения

Рис. 12.22. Этап операции. Петрокливальныя менингиома. Ретросигмо видный субокципитывыный доступ

1 — вестибулокомлеарный и пиневой нервы, вхолоните ин внутренний слуховой прикод. 2 — мозжечок, прикрытый ватилым тамиолом; 3 — кву лальный нерв; 4 — метин тиом;

 по основной артерии, которая расположена на медиальной или нети имальной полерхности менингиомы.

- с общибина сретировураку пярный доступ относится к группе гранс того поступов Распирение операционного поля по сравнению с общеступом тостинается ы счет резекции части пирамилы височ поступом тостинается ы счет резекции части пирамилы височ поступосто отном стороны, уменьтает необходимость смещения моз с тур в с тругой укоравивает доступ к вершине пирамилы високисти и скату. Преимущества:
- с роздит облор незрожливальной обязаети и верхней и средней грезей ста
- $\epsilon \to 0$  это сто на начальных этанах операции выключить основные ис  $\epsilon \to 0$  в  $\epsilon + 0$  опе егопоставжения опухоли в области вершины ипрами на
- сто с вентральным и затеральным отделам ствода молга до урония му ычница первов;

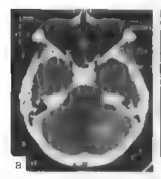
эпинимальная гракция мозжечка;

сличае расстояние до ската но сравнению с регроенгмовидным пол

О моженение пресигмовичного доступа ограничено при значительном солом распространении опухоли. Существенное значение имеет опас мограния капалов внутреннего уха, в связи с чем использование этого из ограничено для папиентов с исходно сохранной (полностью или сосно) слуховой функцией. После удаления опухоли и внишания пер эт солотка вефект в области за шей части пирамиды и сослевидного от стирывлется аутогрансилантатом (жировая или мышечная тканы) во жилие послеоперационной ликворей.

сотемпоральные транстенторцальный доступ наиболее здеквативи у и преимущественно супратенториальной доказизации менингромы и эт и в решлои ямке, передней доверхности пирамиды височной кости и то по предпаската. Используя этот подход, хирург имеет возможность THE THE ROTTON INDUSTRIES AND ARCHIOPHA THERE OF A CONTROL OF THE REPORT OF THE PROPERTY OF TH състини ямке поласти кавернозного синуса. Рассечение намета мозжечка долов и манинулировать в оразыных отделах мостомозжечкового угта. Рестано основания средней черенной ямки и передних отделов инрамильот в этом тоступе уменьшает смещение височной доли. При указанном тос- п. стетот по тостью сохранить слуховой аппарат в области пирымили. со очной кости и слуховую функцию. Однако при распространении опухо-THE REPORT OF THE MONTH OF THE WORLD BY THE WORLD AND THE STREET OF THE — г.н. по воляет до тживім образом проконтротировать состояние кау віть и в перион и в определенной сленени слухового и лицевого нервой, а такж это метры напые отделы опууоли в области моста мозга и церебу гюбу и приото угла. При рассечении намета мозжечка от свободного кран и или. ощ имп на височной кости необходимо обеспечить сохранность (воконог REPORT

Топальная петро эктомия — наяболее широкий и в то же время травы опчина полуп к петрокливальным менингиомам. Практически пользи резельным прамилы височной кости позволяет визуализировать иппрокос протранетно от каверно яюто синуса до яремного отверстия и скат на все протяжении. Вскрытие канала внутрением сонной артерии даст позмолность контролировать послечного в ходе операции во избежание ее попред



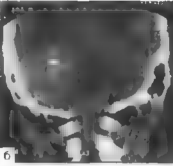
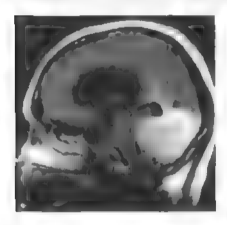


Рис. 12.23. Менингиома мозжечкового намета е субгенториальным ростом. КГ с контрастным усилением. а аксиалы ая проекция б фронтальная проекция



12.24. Meнингиома мозжечкового намета с супра- и субтенториальным DOCгом. МРТ с контрастным усиле нием, Т -в ввешенные изображения

дения. Сложность дин ного доступа требуст применения самой современной хирургиче ской аппаратуры (в том числе высокоскорост ных дрелей), отгочен ной хирургической тех ники и большого оща та. Резекция структур пирамиды височной кости велет к сущест венному неврологать скому дефициту в виж выпаления слуха и весгибулярной функции. гакже опасности по врежления линевони нерва. Реальной альтернативой тотальной петрозоктомии яшинстся значительно менее травматичный комби» нированный супра- 🕷 субтенториальный доступ. Комбинацию полходов со стороны средней и задней черепиых ямок можно осущест вить либо одновременно, либо с некоторым интервалом

этапного хирургического лечения. Методику одномоментного или лвуу этапного удаления опухоли выбирают на основании клиническои оценки

распространения процесса и исходного состояния больного.

Результаты хирургического лечения С середины 1980-х годов послесте рационная летальность при петрокливальных менингномах не превышает 9%. Полное удаление опуходи достигается в 85% наблюдении. Рецидивном ют 13-20% опухолей (в основном вследствие неполного удаления) в сретнем временном интервале 6 лет. Главные факторы, препятствующие полному удалению менингиом, - включение в опухоль крупных сосудов и пали

чие опухолевой инвазии костеи основания черена.

Наиболее частое осложнение удаления петрокливальных менингиом повреждение черепных нервов: глазодвигательных (ПІ, IV, VI) в областы к т вернозного синуса и вырезки намета мозжечка, гроиничного в области вершины пирамиды и вырезки Грубера, лицевого, слуховестибулярного в каудальных нервов при манипутяциях в области мостомозжечкового угла-Профилактические меры предусматривают выбор алекватного для каждого больного оперативного доступа, щадящие хирургические манипуляции г сохранением сосудов, кровоснабжающих ствол мозга-

#### 1/ 4 Минингиомы намета мозжечка

Серовне ило невольная труппа одуходей связанных с наметом мот серод вклютокодо 3% интракранизальных менициюм В 25% случает расснавае менициюмы расподатаются субтенторнально, в 25% супропритныю в 50% по обе стороны мозжечкового намета (рис. В 23 и

Про сущенториальном распространении тенториальные мении номи стройст симитомами поражения мозжечка структур мостомозжечко струстур мостомозжечко струстур мостомозжечко струстурнального роста хар истерационнах полова функции прительных пентров запалючных толей. Средня сессия начость развития симитомов составляет 4 года. Основными метяются КТ и МРТ. При вовлеченый в про тесс венома сипусов целесообразна англография.

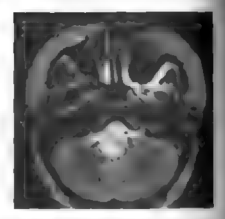
Обращения печения золачьное уделение с резекцией участка мо и польза и міста зистявошегося юпой исходно, о роста опуходи. У пачени али производителя с использованием субокципать напых доступов. Чо этораль составляет до 10 г. Специфическими осложиениями операции и готовы смодинамические парушения в стволе головного мозга, повремо веновных сапусов и базальных вен, воздушная эмбодия.

# 17.7 Менингиомы области большого затылочного отверсти

И сигна с тем что местом исхолного роста этих опухолей, как прави и то ся ТМО общеги бо овщого затыточного отверстия (БЗО), их час этоговог менингиомами бо вщого затылочного отверстия, тибо крания обстивлями.

к инпрасская картина ваболевания складывается из нескольких сими постои исков Бу ньбарный сипром (осиплость, гнусавость голоса синую перилах и г поточных рефлексов, поперхивание при г полании) постоя и испосре испенным возлействием опуходи на продолюватый мизи и г толине из него корешки исрвов каудальной группы. Прово пыковы и и при (расстроисты пвижения и лукствите вности) наступают их и и про подоватого мога и перхиешенного отъеда свинного мога. Облаговая симптоматыка (головные боли, головокружение, тошнога, ристои польная повышением внутричеренного давления и является с и в гист полношой при (упы парушения молового кровобращения в сочетащи и альными симптомами, обустовленными недостаточностью кровог) «стия и оассение компремированных сосулов) связаны с компрессией пистральных сосулов, в первую очере вь полвоночных и основной артер



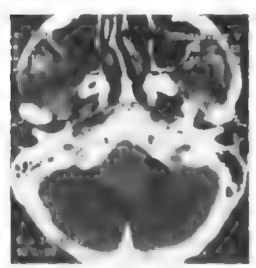


**Рис. 12.25.** Менянтиома области большого затылочного отверстия MPT,  $T_1$ -изше шенное изображение.

Рис. 12.26. Менингиома области большого затылочного отверстия МРТ, Т, в ше шенное изображение.

По воночный синдром (ограничение подвижности шей, боли в шейно в ны ючной области, и как следствие вынужденное положение головы) обустовлены вовлечением в натологический процесс позвонков и суставно связочного аппарата краниовертебрального сочленения или непосредственным воздействием опуходи на добавочный нерв.

Точный топический диагноз при менингиомах БЗО возможен только при использовании современных методов неировизуализации. Для опредетения тока тизации и распространенности опуходи, отношения ее к магист разывым сосудам, степени сдавления и дислокации ткани мозга проводит МРТ (рис. 12.25; 12.26). КТ уточняет отношение опуходи к костным струк



гурам краниовертебральной области (рис. 12.27). Источник и степень кровоснабжения опухоли выявляют при вертебральной ангиографии.

Для удаления вентрально распо ложенных менингиом краниовертебрального перехода осуществляют гранскондиллярный оперативный доступ. Опухоли вентролатерального расположения удаляют через задне боковой ретросигмовидный доступ. Для резекции опухолей дорсолате ральной и дорсальной локализации лостаточно использования заднего срединного оперативного доступа.

Рис. 12.27. Менингиома области боль шого затылочного отверстия. КТ с кон грастным усилением

соль разупьтатов хирургического печения показывает, что радика на сольные ыписит от юказизации опухози. При торежнатом и дорсо солом расположении она значительно выше, чем при вентральном в чотто разыом. При вентральном расположении редко удается достичь толь у пления опухоли, что связано с включением в опухоль полю что что разуполь и инфизыгративным ее ростом. Одним из основных мето что разупативным печеских осложнении является выбор адектатно с розвиного поступа, достаточная техническая оснашенность, примене с отразопераниютного физиологического мониторинга.

# 17 11 Менингиомы редких локализаций

Поутрижелудочковые менингиомы встречаются примерно в 1% случаев то и частой тока изацией являются боковые желудочки (особенно об то преутольника), как казуистика отмечаются менингиомы ИГи IV желу токов

1 опитеская картина менициом боковых желудочков характеризустся того отным мачосимитомным периодом (часто в течение нескольких ист тоготу респокоят толовные бочи, грактуемые как боли напряжения), на от появляются признаки внутричеренной типертензии и окклюзионные оптомы

 не многих случаях выраженность симптомов зависит от положения то новы больного.

Осповные методы объективной диагностики - МРГ и К1.

Особенности хирургии менингиом боковых желудочков. Положение боль посо на операционном стоте— на синие, реже на боку, голова может быть поверил в противоположную опухоли сторону, приполнята с верхней частью гуловища не менес чем на 15—20°.

Упрургический доступ зависит от локализации опухоли в пределах желу положен системы, менингиомы передних отделов боковых желудочков уда спостранскортика наным доступом через переднии рог; при опухоли объщени протогнить предпочтительнее доступ через экономиый разрез коры в именной или височной области.

Что уменьшения напряжения мозга операцию целесообразно начиналь с петгрикулярной пункции и выведения ликвора. С помощью интраопераци опнов у паграсопографии через невскрытую ТМО определяют место наибо эт отнього прачежания опухоли к поверхности мозга. ТМО векрывают поотышим крестообразным или полукружным разрезом. Ограничениян разрезо ТМО предупреждает гравматизацию коры при применения инытелей в операционной ране.

Увление опуходи производят через небольшой разрез коры (1.5 г.). Для предупреждения травмы мозга удаление опуходи осуществляют какованием или при помощи ультразвукового отсоса. После уменьявляющи раздеров опуходи обнаруживают источники ее кровоснабжения — велян хо

рион зальной артерии. Эти сосуды коатулируют и пересекают

Поскольку внутрижелу ючковые менининомы часто бывают обильно гроьоснабженными, этан интракансу верного удаления опухоли может го

провождаться ем сественной кронопотерей. Поэтому примечение кроность регающих метоляк (включая по возможности згларантую регин)у яво этви) может быть жизденно необходимым. После колгу виши кропостыо соших опуходь типертрофированных хорионда вынях артерии кроводечени прекращается. Остатки опусни отделяют от стенок желу ачка и учатыю. С целью предупреждения реничива опуходи иссекцог часть сосучестосплетения в области матрикса менингиомы.

В конце операции в полость бокового желудочка на 1-2 сут устанавлинос

ют вентрикулярный тренаж. ГМО зашив пот наглухо-

В постеоперационном периоде больным разренного ходать после ута стивентрикулярного дренажа, выписывают из стационара обычно на 8 🤫 г

сутки.

Менингиомы глубинных отделов спльвисвой шели являются клупсти оп Клинически и рентгенологически сходиы с мени) гиомами меднальных с с лежов кры њев основной кости. У царбот с использованием птернова высто тостува. Особая осторожность гребуется при отдежении от опуходи сремомозговой артерии и ее ветвей.

Диспансеризация и прогноз - обычные для больных с менинизомыми. В и эжидэлия иоглератузувадод, поннадалу онаталидардына атронноод до гковой менингиомы не превышает 4%

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

Ганальн Г. А. Параса изгальные менингиомы яглях хирургы веские, ачение. М. NI. дицина, 1975.— 231 с.

If Mette O. Meningiomas - New York, Raven Press, 1991. Cushing, II., Lisenhardt, L. Meningiomas - Their Classifications, Regional Behavior, 19

History and Sargical End Results New York Hafner 1963

Topes M. B. S., Van den Berg S. R., Scheithauer B. H., The World Health Opinion of Classification of Nervous System Limors in Experimental Neuro Oncology, Mode 1 Genetics of Nervous System Tumors A. J. Levine, H. H. Schmidek (eds). With Liss Inc., 1993.— P. 1-36.

Robertson J. T., Coakham H. B., Robertson J. H. Cian al. Base Sargery. - London Chorch.

ill Livingston, 2000.

Miningtonias and Their Sargical Management/H H Schmidek (ed.). W. B. Smid 199 .- 556 p.

Simpson D. Lae recurrence of intracrantal meningionas after stock at treatment. It becomes Neurosurg, Psychiat. - 1958. - P. 20-22.

Yumaguchi N., Kawase T., Sagoli M. et al. Prediction of consistency of ciciony no conp coperative magne ic resonance imaging. Saig. Neuron, 1997. Vol. 18, 1766. 1 579 583

### ОПУХОЛИ ЧЕРЕПНЫХ НЕРВОВ

то в м черопиях черков относят пиваниомы (певриномы), вепро с в стокачественные опухоля оботочек периферических периов 1011). И бынномы состивняют около 8° г. выхтрачеренных новообразо от чоти пкух постениях трупп ретко встрезаются в полосии черсна постаномы разниваются и, оботочек чувствите выбото нерас, ваянно со станых первов встречаются краине ретко волее 90° г. вихтриче от печных первов встречаются краине ретко волее 90° г. вихтриче от печных первов встречаются краине ретко волее 90° г. вихтриче от печным составляют опуходи вестибу тярвой порции вестибу чокох чоти перва.

# 111 Невринома слухового нерва (вестибулярная шваннома)

В этох вірные віванняомы составляют почти 80% опухолен мостомоз о всого утла в 4 № стучаев бызают цвусторонними. Это тоорокаче ототь опухоли развивающиеся из теммоцитов вестибу вірной поршин с лерун и) вестиоулокоулеарного перва. В мировой литературе иснольто состаю срмий вестибулярная шваннома», я в отечественной «нев

риноми слухового (VIII) нерва».

10 г. 177 г. Sandifort привел первое посмертное апатомическое описатие ропомы стухового перва. Аппанdale (1895) впервые осуществил се хи г. гот оское узаление. В начальном перводе течения вестибу вриых шван ост столям быти нарушения функции черенных нервов и стволу мозга постепнием и развитием микрохирургии показатели являютельно улучши от стя достепние десятилетия основное внимание неирохирургов и ото этов согре поточено на сохрањении функции слухового нерва

Боо а васмость составляет олин случан на 100 000 населения в тол. Обизустивают у 1—25 умерших от разных причин. Опухоль бывает о шосто т тос и 95 г), развивается у лии 40 - 50 лет, и двусторонней (55г), что на опосумению стяс НФ2, проявляется на втором-третьем десятилетии жиз

по сине у жетании (примерное соотвошение 3.2).

потот ) как правада, и тогная, изредка наблюдается кистолное перерож ве тогот) как правадо, и тогная, изредка наблюдается кистолное перерож ве того. Чаше имеет капсулу достановно четко оправняченную от молгового ве тогот Кровоснаюжается из дабяринтной артерии, которая по мерс рогта образовать попертрофируется. Невриномы возникают во внутреннем слуховом орож не в тоне Oberstemer — Redlich между миелинпродуцирующими отого воз доглазами и правиновскими клетками, расположенной в 8—10 мм от бо то поперхности моста. Прилежащая к опухолы часть вестибу юкох и артого исрва вызнате смещается опухолью, но с уведичением размерт ного то вы подателя в се структуру. Аналогично (на более поздних ста циях забот валино) происхо рат возденствие на бли дежание черениые первы

Симпиоманика складывается из трех основных групп симптомов при исиков портжения черенных первов, стиоловых симптомов и може тколы изрушения. В соответствии с ток сильности и характером роста опухоль хронологически более ранними являются признаки поражения черепиых нервов, в стадии развернутой клинической картины к ним присоединяются

мозжечковые и стволовые нарушения.

Симптомы поражения вестибулокохлеарного нерва служат наиболее ранним признаком заболевания. Поражение слухового нерва наблюдается п 95% случаев, и первыми признаками заболевания обычно бывают звон и ушах (60% больных) и снижение слуха, сначала на высокие тона. Чаще все го обращают внимание на снижение слуха при разговоре по телефону. На рушения слуховой функции обычно нарастают постепенно, но в 10-20 % случаев встречается резкое одномоментное снижение слуха. Признаки поражения вестибулярного нерва (60% больных) проявляются периодически возникающим ощущением неустойчивости при резких поворотах головы или гела, т. е. головокружение в большей степени характеризует нарушение статокинетического чувства, в то время как истинные вестибулярные (системные) головокружения при невриномах встречаются редко.

Спонтанный горизоптальный нистагм на раннеи стадии заболевания выявляется примерно у 30% пациентов, постоянным симптомом он становит ся лишь при поражении вестибулярных ядер, т. е в более поздней стадии заболевания. Противоположный неповрежденный вестибулярный аппарат способен довольно долго компенсировать вестибулярные симитомы (в меньшей степени у лиц пожилого возраста), поэтому вестибулярные нару шения проявляются на более позднем этапе, чем нарушения слуховой функции. Развитие заболевания со временем ведет к полному выпадению функции вестибулокохлеарного нерва (глухота и выпадение вестибулярной

возбудимости на пораженной стороне).

Лицевой нерв анатомически располагается наиболее близко (практиче ски вплотную) к вестибулокохлеарному как в интраканаликулярной его части, так и интракраниально. Поэтому развитие вестибу іярной шванномы приводит к значительному воздействию на лицевой нерв. В то же время клинические признаки поражения лицевого нерва выражены меньше. Парса лицевой мускулатуры (обычно незначительной выраженности) наблюдается до операции не более чем у 15% больных. Еще реже симптомами воздейст вия опухоли на лицевой нерв являются судороги мимических мышц, что связано с большей резистентностью двигательных нервных волокон к сдавлению. Однако проходящая в составе лицевого нерва барабанная струпа, обеспечивающая вкусовую чувствительность на передних  $^2/_3$  языка со своей стороны, поражается довольно часто и соответствующие нарушения вкуса входят в типичный симптомокомплекс вестибулярной ціванномы.

Проявления поражения троиничного нерва отмечаются у 15% больных при распространении опухоли за пределы внутреннего слухового проходи (интракраниально) и свидетельствуют о размере шванномы свыше 2 см В связи с тем что моторные нервные волокна менее чувствительны к сливлению, чем сенсорные, нарушение функции тройничного перва обпаружи вается снижением чувствительности в зоне его иннервации. Гипесте ния нилице при вестибулярных шванномах, как правило, развивается без прелисствующего периода лицевых болей. Важный раннии признак поражения тройничного нерва - нарушение роговичного рефлекса, выявляемое бо не

чем у половины пациентов.

В далеко зашедших стадиях заболевания, при достижении опухолью размера 4 см и более появляются симптомы поражения каудальных первов (4

топельнивые с прямым славлением и смещением их опухолевой массой Топельный нарушения вкуса на залиси трети языка, твиестелия с игистой от его прерыден части твотки, ведущие к дисфании, служат призивъзми то отная языкоглоточного нерва. Асимметрия мяткого пеба. (дисфонии) отна паствует о парушении функции блуждающего нерва. Слабость и ти фефиот гранециени инов и трудиноключично-соспевидной мыны указы коот на поражение добавочното нерва, агрофия по товины языка со сторо т опухо и — следствие пареза подъязычного нерва.

Птотой же стадии в клинической картине неврином слухового перва об отреживногся симптомы поражения ство га мозга и мозжечка (постоянный ото иниви инстагм, горизонтальный или множественный; ослабление, а том и явиадение оптокинетического инстагма — спачала на стороне пора ото влем на противоположной, нарушения глотания и фонации, пира мот к парушению ликворооттока и развитию внутричеренной типертензии с

прик сриыми клиническими проявлениями.

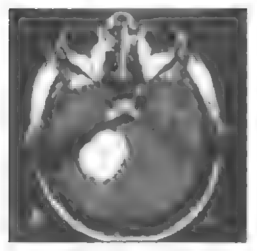
Мо окечковые расстроиства проявляются нарушением мышенного тону тоор инпации и синергии движении. Наиболее выражены расстроисты тошки а походки. На рашних стадиях нарушения равновесия отмечаются при неооходимости быстро изменить направление движения и иг слетать саповку. В дальненшем нарастают интенционное дрожание и мимонопа зоне при выполнении координаторных проб, адиадохокитез, гиперметрия ппотопия мыши. Если вначале мозжечковые нарушения набъютаются и торону поражения, то по мере нарастания дислокационных и типертен и онных явлении они становятся двусторонними.

Диагностика. Стандартная краниография в значительной степени угра из а пачение. Несколько большую информацию дает прине выая реште пография ипрамид височных костеи по Стенверсу или томография пирами из височной кости. Оба исследования позвотяют зафиксировать расшире пое отверстия и полости внутреннего слухового прохода на поражениог гороле. О нако в 10% наблюдений при начичии неприномы слухового прохода остаются пеизмененными

К1 и МРТ дают максимальную диагностическую информацию о чока из отнит, размерах, структуре опухози, взаимоотношении ее с костным пруктурами в области пирамилы височной кости, интракращиальным инстернами, стволом мозга и мозжечком. Сочетание этих метолов обеспечилает основной объем информации, необходимый для изанирования так

гики операции

При К1 невринома слухового нерва представляется ило-или гиполен слянным образованием (рис 13 I—13 3). Строма опухоли имеет пиологин розлуко, тибо слабо разпородную илотность. Наличие свежих кровон спуний или обызвествлении в строме опухоли не характерно. В релких служники тообразования в строме опухоли выявляются участки пониженной ило пости. При полном кистолном перерождении неврином К1 обыруживающу пониженной илотности с окружающей се гиперилогностной пологи капсулы, меняющейся по толивне. В этих случаях собственно ткань опухоли может оставаться лишь и просвете внутреннего слухового прохоля При пельны К1 пирамилы височной кости, произведенная в костном режим инивисиет конусоворалное распирение внутрението слухового прохоля с о вощанием, обращенным к интракраниальному пространству (рис. 14 к



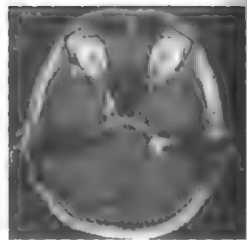
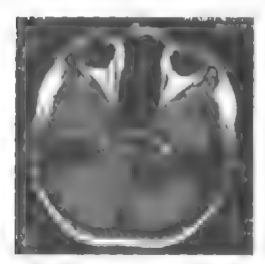


Рис. 13.1. Невринома слухового нерва.

Рис. 13.2. Внутриканальная невринома слухового нерва

С помощью КТ пирамиды височной кости можно до операции определить изменения, вызванные опуходью во внутреннем слуховом проходе, внача инзировать топографию вабиринга, купода яремной вены, степень иневматызации, что позволяет планировать хирургическую гактику. Так, данные о топографии забиринга, особенио заднего позукружного канала, важные ги избежания довреждения этих структур при интраоперационном вскрытии выден степка канала внутреннего слухового прохода

MP1 иссет большую информацию в отношении интракраниальной части опуходи. Около / опуходей имеют попиженную плотность по сравнению с



мозговой тканью в Т<sub>1</sub>-режиме и / выглядят изоплотностными. В боль ших опухолях часто визуализируются мелкие кисты, в 7—10% наблюдений опухоль отграничена от мозгового вещества арахноидальной кистой МРТ также обеспечивает адекватную визуализацию структур лабиринги, границу распространения опухоли во внутреннем слуховом проходе, топо графию купола яремной всны и для операционного плавирования пред почтительнее, чем КТ

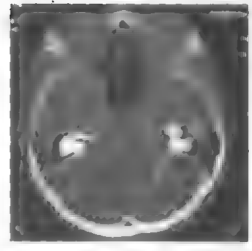
**Хирургическое лечение.** Существу ют 3 варианта лечения неврицом

**Рис.** 13.3. Кистозная невринома слухо вого перва

 114. Певринома слухового перва костнай режим, Стрелкой указии члогиных опухолью внутренний слуи прокез.

коного перва — хирургия, разпощорина и наблюдение. Наиболее сороз гранен метол хирургического солина с непользованием ряза готовых поступов. Отменается оп астипая конкуренния между отопортическими и неирохирургичетовая мето инками. К сожалению, по титими длекватные разлюмизирожитые исследования, нозволяюного четко определять преимущества пото или другого метода

Непрохирургическая методика



то и альнование одного из следующих доступов субоклиния одного из следующих доступов субоклиния одного из реграситующих кого одноственного и через средующих из польного из программения и относительные противонова од из выпаданения и одности и пото или и одности и о

 Розгать мови тибля доступ предлозивет подход к опумоти через повисовное окно в честуе выблочной кости. Его преимущество поз-

можность хорошей визуализации и свобо инду маникуляции на неиросистанилых образованиях мостомоз- фенкциото угла (рис. 13.5), по всеи. встией поверхности пирамиды височной кости до ската, а также возможность сохранения слуховой функции Основные педостатки: непоходимость гракини мозжечка и отрыничение визуализации датераль ных отделов внутрениего слухового щижода. Последнее повышает риск THRIBE RESIDENCE лабиринта выкрытии внутреннего слухового прохода и загружняет манипуляции при уладении опуходи ил его полос-



 намет мозженки, 2 верхива кимевистта в ни твени Дендит, 3 полущарие мозженка 1 невринома едуковно перия, 5 инятель и передини инжини мозженковая пртерии 1000 г. ода мерт х с к стол на пери, 9 гиерсан мозговия объема.



ти, что может вести к неполнов ее резекции. Во избежание этого примене ют эндоскопическую визуализацию дна внутреннего слухового прохо-При отсутствии необходимости сохранения слуха вскрытие стенки штугр него слухового прохода можно дополнять наринальной резекцией забирос

та для повышения радикальности операции.

Транслабиринтный доступ заключается во векрытии соснени ного отростка и полости дабиринта для подхода к опуходи в области по реннего слухового прохода и мостомозжечкового угла. Преимущество поделение и визуальный контроль лицевого нерво на всем протяжении вих реннего слухового прохода. Расширение возможности хирургических м популяции достигается за счет резекции кости, а не гракции височнов ю или полушария мозжечка. Такон доступ значительно влияет на случост функцию, поэтому противопоказан пациентам, у которых имеется возмо-ность сохранения слуха.

Доступ через среднюю черенную ямку Основное преим щество: экстралуральный подход, при котором внутрениии слуховой проссможно векрыть на всем протяжении, что повышает степень разнка напостоперации и относительно снижает риск травматизации лицевого нерот 11. достатки: в течение операции лицевой нерв располивается в области м отопуляции хирурга и полная его изоляция невозможна, необходима трактивисочной доли, что может оказаться причиной послеоперационных ослов нений. Доступ применяют в основном при внутриканальных неврином снезначительным (до 1 см) интрацистернальным распространением

В неирохирургических клиниках ретросигмовидный доступ истольную и значительно чаще других, поэтому методику удаления опухози удопис фа

сматривать применительно к нему.

При больших невриномах (более 2 см) слухового нерва подход к мосто мозжечковому углу открывает виненижний и валини полюсы опухоль В ряде случаев можно визуализировать кореньки каультымых первов т. .... они не слишком смещены книзу. Невринома имеет четко выраженило высулу с располагающимися на неи питающими опухоль сосудами. Произведят колгуляцию сосудов капсулы и векрытие последней. Строма певропомы, как правило, довольно рыхлая, может солержать меткие кисты и п рубцовые тяжи - еледствие бывших кровоизлиянии ( целью уменьшение объема производят максимальное интракансулярное удаление опум не Ульгразвуковой аспиратор существенно упрощает интраклису вірносу тение невриномы. Приступая к выделению капсулы, которое предпочины о но начинать с нижнего полюса, очень важно воити в слои межлу поверхно стью капсулы и сохранившенся арахновдальной оботочкой инстерны. Впервых, это облегчает выделение кансулы, во-вторых, по поляст четь с то тролировать и дифференцировать сосуды, илущие испосредственно в отхоли (они могут быть колгу вированы и пересечены) от молговых сосуте прилегающих к капсуле. При постепенном отстоении арахион в напон от --ЛОЧКИ С ЗДДЦЕНИЖНЕГО ПОЛЮСА ОПУХОТИ СТАНОВИТСЯ ВОЗМОЖИБАМ БИЗУ ОО Э ровать каудальные нервы, расположенные на вижнем се полюсе. Чут по с и киереди от каудальных нервов к опухоли почти всегла прилечно соза шей нижней мозжечковой артерии и реже ес ветви. Сосуты ант того того образом отделяют от кансулы опухози и отграничивног от нег по и ак э-ние дальневшего повреждения. После узаления нижнего полоса отом о выделяют капсулу из перебеднобудьбарного угла (медиально инжине ч

то порт палинных участков кансулы основную ее массу не эсаоз вину и выделяют верхнюю часть опуходи. На этом этиме то по сосудистым стводом является каменистая вена (вена ден с согдо по верхнему по тюсу опуходи. Тралиционно счидается, что это быть колгувирована и пересечена, однако, если помнить об это могть колгувирована и пересечена, однако, если помнить об это могть спо кроин, в том числе в от моста, предпочтите навес со в Постоленное выделение и увление верхнего полюса опухо со состольных годи, уровие свободного края намета мозжечка или это оперения намета мозжечка. В области верхнего подноса, как то отности выполняется в области верхнего подоса, как то отности выполняется в области верхнего подоса, как то отности выполняется в области верхнего подостранении ее к

э опросновной артерия. Есля опухоль не достигает больших раз с моюттилации верхнего полюса становится возможным ответь есло корсиюх троиничного нерва и полностью у алить ее верх и

томы контроль и от ветение верхней мозжечковой артериц ц/и и

смести от опотрыти в скрытия внутрението слухового прохода. Над и ст. за пробридают ТМО вирамичая височной кости воздай внутрей. - чосто прохода. С помовило вневматического или электрического степри фреков искрывают залиюю стенку виутрениего стухового францианно внутреннего стухового прохода производит в дове с о втравленай на 7-8 мм от его отверстия с сохранением участка и стологов плозишей в капал. Непрерывная врритация является остион во в босмание термического повреждения цервов в капале в тапини стетует соб подать осторожность, чтобы не заходить сини т гото к месту крептения забиринта в пирами је височной кости THE COURT OF CHARM THE PROPERTY OF THE PROPERT возравают ТМО в канале и осуществляют визуальную внеи нифи. г. с.р. станов траницы, овуходи и стектрофизиологическую дленти. иного первой. После того опуходь уделяют из канада в сторону отверст денисте стухового прохода. Принципинально важно, что наиводее и с отправ отил периов возможна со стороны внутренцего слухового о и сивисимо от того сохраней ну у больного слух.

О поторивация первой в полости черена при удалении перелнего и ве состоя уттения олухо и из внугреннего слухового прохода наступает отнето в ттения олухо и из внугреннего слухового прохода наступает отнето петранульного дан операции — вы неление переднего и мелиали то конскансулы. На переднем или передненижием участках кансулы дого потракрациа назая чтеть линевого (и слухового, если он сохранст) у тур да кладая часть при больших размерах опуходи может глубоко того по боковую поверхность моста, и манинуляции в этой обтасти участвения положение осуществлять постоянным визуальный контрои стоя постоянство а вытеление и сохранение допринтной арисрии сооти синтфицировать пет но или ство г передаем лижием можечко частия — Уанна пажеления виневого перва могут быть затрудиены срашениями посте<sup>7</sup> него с одухотью в полжны в юди<mark>яться с особои диагеть</mark> ностью.

При пеоо выпих (2 см. и мельне) невринамах тактика основного этапа операции ин вг. Велетствие пеоо выного размет опухоли степень измене изгогографических изымоотношения не столь велика, цистерны мостомоз жечкового угла частично сохранены, простравство для хирургических маги иу вгиш больше. На первыи итап выхоли задача максимально функцио нально сберегающей операции (в первую очередь речь идел о лицевом а вестибу юкоучеарном первах). Для этого после подхода к мостомозжечково му углу выполняют гренанацию внутреннего слухового прохода. Вы веление и утгление опуходи начинают с внутриканальной части с последующим удалением интракраниальной ее части.

Методака выделения опуходи основывается на отделении арахнойдальлой обологки как в полости канада, так и эдтракраниально. Небольшой размер опуходи и ее минимальное воздействе на сосудистые и первиые образования мостомовкечкового угла сы иск ючением лицевого и слухове с поудярного первов) упрощест манипуляция и спижает травматичность от срании. Основаные этапы подхода к опухода и закрытия раны остаются

неизменными.

Применение методики электростимуляция лицевого перва облегчает его общаружение в кли суде опухоли и способствует сохранению анатомической

не юстности питевого нерва при удалении исвраномы,

Ремлиний лечения и остожнения Точная гредоперационная диагностика, вкоор адеклатного хирургического постуга и применение микрохирур ического мето за дозводили в последнее десявлетие слизить последнера апющию тетальность до 1—3% Частога рени явирования—в среднем 5% Остовитя причина реницивов - пертикальность операции, когла по раз ным мотивам (в ословном из за риска развиты нарушении кровообращения) оставляют фрагменты опухо иг в области боковой поверхности ствола мозга крупных сосудов и иг в области ваугрешего слухового прохода.

Послеоперационные осложнения.

Пос теодерационная ликворея (8—10 г. наблодений) веледствие вскрытия ячен сос тепилного отростка. Основные моы предупреждения тпіательное зікріттие операционной раны; применензе фибринового клея; аутотранент пін ідия (при необхотимости) жировоя или мыш ечной ткани. Лечеоные меро трия из напожение помбальною дренажа и консервативная терапия.

Меньний (2—3%) в большинстве случаев восит асситический характер. Пос асоперационные кровойзлияния (тема омы) развиваются в 1—2% случаев Меры предупрежления пыательный емостаз, применение современных местных темостатических средств для профилактики венолюго кровотечения в послеоперационном перводе въжным тестом является компрессия вен насик подительном этапе от същий, в течение первых суток досле операции контроль артериального давления на этапе закрытия раны, ранее пробужление и плательных клинический и (при исобходамоста) к 1 контроль. Инфаркты ствода можа и мозжечка озмечаются у 2% вольных Практилески ао всех случаях причим этого наиболее тяжелого и вичастую фатадыного остожнения— нарушение кровообращения в передней инжиен мозжечковой артерия или королких исофорирующих сосудах моста. Послеоперационные головные боли (5%) разливаются в основном после

от развированию между СМО за шей черениюй ямки и западочньми стуми. Применении между СМО за шей черениюй ямки и западочньми стуми. Применение костно пластической тренавации при регроснию теми. Отого доступе позволяет полностью избежать развизия этого остожнения Родаохарграми при невриномах случвого пераа. Стереотаксическая разволя регота является опречененой авытернативой хирургическому жечению, ступа у во многих случаях обеспечивает контроль роста опухоли и харак от пустем на вкими показателями отринательных результатов. Немалочаж по преобавание больных в стационаре не превышает 24 ч, а период реаспативния 2—5 лней.

Постания твя радиохарургического чечения пожилов и старческий обраст польного, наличие соматической патологии, не позволяющей просости оперативное лечение, отказ больного от хирургического лечения, фолот перадикального оперативного вмешательства и, или редицивирования спухоли, возможно многократного.

При эсех указанных выше параметрах размеры опухоли не лолжны пре-

выньи в 30 мм.

Опычные суммарная очаговая поза составляет 20—34 Гр. Часть клеток, по экпенно погибает и подверилется знаису, уменыная тем самым размеры спосой Жизнеенособные клетки теряют способность к репродукцыи у възышение размеров опухоти происходит примерно в 60% случаев, в 30% ощ остаются неизмененными, в 5—10% наблючается продолженный ростои, холи. Последний феномен 25% случаев встречается у большых с ПФ 2 Чиоста пребустся повторное радиохирургическое лечение.

Петогт развития парезов лицевого перва после разпохирургического зе изыв составляет около 30%, в основном при облучении в доле сызтне эт 12 11. Пред может быть грубых и необратимым. В течение зола после ас этым у этом у этом

тип до глухоты.

Остожнения разнохирургии: кратковременные преходящие головные бо от приступы тояноты и рвоты, нарушение функции гроиничного исры-

## 13.2. Невриномы (шванномы) других черепных нервов

Около 10% неврином исходят из других черенных нервов, в осношом тувствительных. В порядке уменьшения частоты встречаются невриномы проиндушного перва, пицевого нерва, яремного отверстия и краине редко

отнодящего, блокового и зрительного нервов.

Невриномы тройничного нерва. Составляют 0.1% внугричеренных опухолен и ло 8% внугричеренных неврином. В ряде случаев являются манифистанней НФТ Могут возникать на протяжении всего ингракранильного участка корешка нерва, узла и ветвей гройничного нерва, 50% располазлогся и средней черенной ямке и исхолят из узла троиничного пери 10% тока интуктея исключительно в задней черенной ямке и развиваются проимущественно из корешка троиничного нерва, 20% в средней и этися черенных ямках, имея форму несочных часов В единичных случих опухони осруг начало в экстракранияльных участках периферических вствей гройничного нерва.

Симпиоматика включает гипестелию на соответствующей половите ти

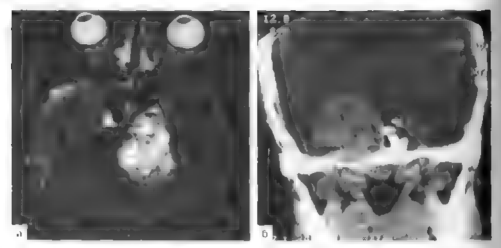


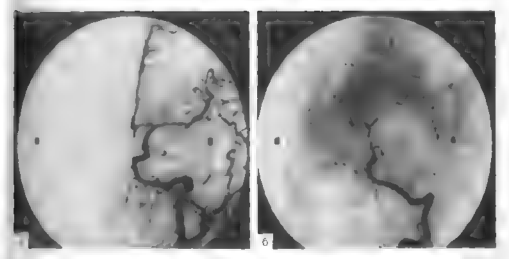
Рис. 13.6. Невринома тройнячного перва. МОГ. аксиальная (а) и фронтальная (п) проекция

на, спижение роговичного рефлекса, гипотрофию жевательных мышц, на рез зиценого нерва. Тритеминальный болевой синдром нехарактерен, хотя может наблюдаться. Распространение онухоли в средней черенной ямке приводит к компрессии кавернозного синуса, проявляющейся глазодвига тельными нарушениями. Изолированный нарез отводящего нерва развивается при процикновении опухоли в метиальные отделы пирамиды височной кости и сдавлении перва в доредловом канале. Распространение ее на область верхней глазничной щели и в орбиту вызывает экзофтальм и спижение зрения. Опухоли, локализующиеся преимущественно в задней черенной ямке, характеризуются атаксией, парезом лицевого нерва, снижением слуха, быстрым развитием внутричеренной гиперзензии.

Диагностика основывается на данных КГ и МРТ (рис. 13.6; 13.7) Обший вид опухоли сходен с другими интракраниальными невриномами В ряде случаев отмечается полное или частичное кистолное перерождение Основные дифференциально диагностические признаки: характерное разрушение вершины нирамиды височной кости и формирование опухолью гы костенных дефектов основания черена — круг юго и/или овального от верстии, верхней глазничной щели. Это позволяет отличить их от хордом хоняросарком или других злокачественных опухолей, при которых дефект основания черена имеет неправильную форму, изрезанные, фестопчатые края. В отличие от вестибулярных шванном тригемицальные невриномы инкогда не приводят к расширению каналы слухового нерва.

Исследование бассейнов внутренней сонной и вертебральной артерий выявляет смещение магистральных сосудов при незначительной сосудистой выполную вы

Апрургические доступы в основном вависят от преимущественной дока игания опухоли. В сремей черенной ямке опухоль располагается экстратурально, а при распространения в ядиною черенную ямку инсирателя и интрадуральное пространеню. Регросигмовидный доступ предпочтителей



Им. 13.7. Пепрацома тронивчного нерва. Карогидная (а) и вертебральная (о) аа. 1-11, 2008.

 столько по корешка троиничного перва или троиничного узла, лока иг с в отахот преимущественно в лачней черенной ямке. При невриномах типа и с чилу засоп, растущих как в ерединою, так и в задиною черенные ямки.

о этогос а техватным экляется пресигловидный поступ

Из голожение опухо иг исключительно в средией черениой ямке обеспеовен с свородные маньшулящий хирурга при субфронтальном или итерио устолом доступту Тобно-височный орбизозитоматический с удалением цат этон час и орбитального кольца и боковой стецки орбиты показан при т с пространения опухо из по листа њиъм участкам первой и второй ветвей продолжного перва. Когла распространение опуходи идел экстракрания н от пр ж в ъссто по ходу греньей ведви дистальнее овального одверстия, выот соотнетствующий инфратемноральный эктрадуральный тоступ При полюри поступалстелует помнить, что чем более широк и травматичен пол то с в опуходи, дем бодьше виск навушения функции бодышинели черен. то в периов возывник сво хирургов считают, что радикальность узачения такуюти вторична по сравнению с сохранением функциональных возмож об до При изадировании широкой резекции тригеминальных певрином срево из предоперационным тест окклюзии (при помощи баллоя г катетераи 3 И ) внутренией сонной артерии, для выявления возможностей комисисинит кропотока в пределах артериального круга большого могла на случин то и нов сонной артерии и временного или постоянного выс поченны постеттей. Метолика микрохирургического удаления почти такая же как приго приномах слухового перва в заключается в максимальной витрывансу прион резектии опухоли с последующим аккуратным от влением фрасof more kainey has of esterailies expected repention herbor (III, IV, VI, VII it УИИ сосудов основания мозга и собствению мозгового вещества. После енер инвовная детальность составляет около 🚉 г.

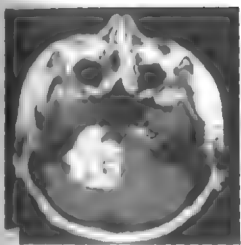
Певриномы лицевого нерва составляют приблизительно 2% вимтричерей

ных пизанном и 1% певрином мостомозжецкового угла. Обышно возниклютиз сенсорных волокон перва, располагающихся около коленчалого уздали пирамиле височной кости, 15 -20% развиваются у больных с НФ2. К пила ческая картина неврином пицевого нерва сходна с таковой при вестибулярных шванномах. Наиболее типичный признак — медленно нараслающий парез лицевого нерва, когорый необходимо дифференцировать от идиопатического лицевого нерва Болла, а также от герпетического или травматаческого поражения. Эти заболевания характеризуются всегда острым развить ем пареза лицевого нерва, но и у 20% больных с невриномой лицевого перва бывает острое начало. Нехарактерны для шванном лицевого перва боли 6 лице, воспаление среднего уха, оторея, ота имя, нарушение звукопрово и шей функции в связи с блокадой барабанной подости, толовокружения в звон в ушах.

Нарушения вкуса на перечних двух гретях языка темифаниальный спазм отмечаются значительно реже. При распространении опухоли в дистальном направлении лицевого нерва обнаруживается дополнительное образование в области околомином слюнном желелы. Применение МРТ и КТ в костном режиме позволяет выявить расширение фаллопиева канала на всем протужения, дополнительное объемное образование в толше пирамилы височлон кости. Однако при распространении опухоли по внугреннему слуховому проходу от ичить невриному, ницевого нерва от вестибулярном швандомы

не всегда возможно.

В свои с тем что большинсько невриил, мониденого от что мот эле истори з пределах пирамиды височной кости, значительную часть больных оперируют в отологических клиниках. Необходимость в неирохирургическом вмень с ньетве возникает при распространения опуходи интракраниально Липевой нерв делят на 5 сетментов. Наиболее медиальный (пистернальный) берет начало от боковой поверхности поитоме уклужной борозды и голого лиг вверх и поперечно к отверстию внутреннего слухового прохода. Капавику, ярибви сегмени располагается в пределах его передневерхней часта По ме пиальной части внутреннего слухового прохода, пиневой нерв тяпется выше поперечного требия в входит в фаллониев канал. Лаовринтный сет мент составляет 3 4 мм до коленчатого узла, после которого ход первя имест тере (незалиее направление и эта часть нерва состав (яет барабалиы). сегмент. Последнии участок (сосцевидный) ориентирован вертикально и прото вжется по выхода неова из полости черена через видлосоция и по откро напланить в надвогочно впутов, отогорина подать подать опторящо ни и степетью сохранности слуховой функции. При расположении невриномы в пределах пирамилы без цистернального распространения и при снижении с. уховой функции используют транедабиринтный достуд. Тели и предотера вноином периоде нарушения слуховой функции нет, предпочти телен доступ через среднюю черенную ямку. При распространении в мосто мозже колую цистерну адекватными подходами к опухода явияются транс меатальный или регроспимовидный, Для неврином, располагающихся в од рабанном или сосцедилном сегментах, для учаления достаточно мастов гок томии. При резектани веобходимо попыталься сохранить тормальные по поврежденна ницевого нерва возможны интраочерационное напожение atactomora upu nomoniu aytorp incuratiasa (oбisuno u suralis) usu nocie операвленная в астака Липевого перва с польявачным или его писхоля





Ево ТТВ П гранома обтъди яремного отверстоя МРТ в дъснальной стр и фром встион (б) проекциях

 о вельно. Восс зновление функции нерва соминтельно, если то опера и г<sub>и</sub> = отерка существоват бо ке 2 дет изи ири степени его больше 11 по новате Нове — Втаскиан.

Поприномы области яремного отверстия являются опухолями, исхолящи порешков каувањиму исрвов янькоголочного, бауждающего в то пост К палическая симптоматика представлена так называемым спи; а тим тремного отперстия, характеризующимся нарушением икуса на ыти трези лияк г нарезом и и в наразичом небион занавески и язычка, наре-C 12 as cuestimost a try muos gordino coerebranon minur bo lee no re по в имптомы связаны с распространением опухоли в мостомозжечковый поротные свота моята и глимея в изменеральноем направления к тр митому отперентно. После неее перемычкой делитем на разу нетутьа, в ко- ректороходат заткогкогочный верв в нижний каменистый спих, и рых со тис, созержанее яремихо вену, блуж ідюння и добавочным перві п то выбрательного предправления в предправления DE COCURA C MEMBER AONIME IL HAPALARE THOMAMA (LIOMYCHIJE ORIXO III) При м. винимомых формируются гиперостотические и женения и от ичие от это ото разрумении основания при невриномах (рис. 13.8). Пар и аполюит в 150 вызвлются пра зидиографическом исследовании, харак сримот FOOL TO A COCY IN COME CETTRO THE DANDALINA 1510 METAL HOLDON SPECIAL INC. И вригомы при антнографии сосу пістои сети не имеют.

Хирхр въеское желение является методом выбора. Опухо в може по то подыться в зачиси черенион важе с распространением в яремное отгерства в бога астя яремного отверства с экстракранияльным распространение с от яксю. При расположения опухо иг в зазная череньов ямке выполнение в класто регросизмовиным доступ. Для подхода к обуходя, паходящей с Тремном отверстви, используют регросизмовичную инфрагасприциях от тоит в томно. Распространение опуходя в экзышие преохет ан срода

тератьного шенцого поступа с мобилизанией солной артерии и яремной Della

Наиболее частые остожнения - нарушения глотания и аспирация, по DAMA DESCRIPTION OF STREET ROTS AND STREET MANAGEMENT LEGENT AMOUNT AND STREET MANAGEMENT AND STREET AND STREET MANAGEMENT AND STREET AND STREE C POMOL

Невринома полъязычного нерва. В мировой литературе описано не более 40 наб на вении. Опуходи располагаются интракраниально или имеют форму «песочных часов» с надичием экстракраниального узла. Клиническая карти на характеризуется гемиатрофиен языка. Раннее воздействие опуходи на кау та цыные от 12 нь ствода мозга вызывает симотомы поражения каудальных первов илили ядер и развитие окклозновной гидроцефатии. При ренатено догических исследованиях выявляется объемное образование, расположен ное вентрально от ствола мона. К1 в костном режиме может обнаружить расширение канада подъязычного нерва. Для опухолей, расположенных в перебелюмелудиярной пистерие, хорошие результаты дает применение рег постимовилного доступа. Для опуюлей, локализующихся в канале подья начного терва и распространяющихся экстракраниально, адекватным явля стех боковой шелиын доступ с мастоиа жтомиен и петрозэктомией.

Певопномы обонятельного, глаждвигательного, блокового и отволящего первов чрезвычанно релки. Клинические симптомы представлены в основном ило пированными наредами соответствующих нервов. Радикальность ута ения ограничена при распространении опухоти в кавернозный синус

Данные о результатах вечения практически отсутствуют.

Непрофибромы являются релков патологием. Значительную их часть составляют о тухолы, связанные с НФ1 Макроскопически непрофибромы в пропессе роста разлинают нервиме волокиа и принимают веретенообраз ную форму. Непвные волокна могу включаться в ткань олуходи. Существенное клиническое отличие от неврином - возможность элокачественного

перерожления.

Зтокачественная опухоль оболочки периферического нерва состоит из спркомалозных пилиндрических клегок. Чаше возникает в результате маинтигатали пеирофиоромы, отлаков / случаев является первичной опухо тью У 50% бо пынку выявляют НФІ. В 10% случаев бывают радионнымировынилми Около 2016 докализуются в области головы и шей. Внутриче ренаые обычно саязаны с троиничаым или вестибулокохлеарным первами. 3 юкачественная природа обусловивает необходимость комбинированного челения и применения наряду с мирургическими методиками дучевой и/или химиотерании.

Развитие неврохирургии в XX в особенно во втором его половине, приьело к тому, что невриномы ЦПС, ранее считавшиеся фатальным заболеваштем, могут быть до іностью издечены с минимальным риском и хорошими

функциональными результатами.

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

 Благовенцияская И. С. О опевро югическія симптоматіка в клиніке о дло югі толов. ного мозга, М., 1965

Махморов 3 / Б. Хиръ, на ческое течение неврином слухово о перва. М. 1981. Brackmann D. E. Excision of acoustic neuronas by the middle fossa approach. Neurosur great operative arlas - Baltimore Williams and Wilkins, 1991 - P. 257 (265)

7 / 5 / Otner crimial schwannonius, Neurosiagers New York McGriw Hill 11/1 1 1531 1557

\* D. L. Lantos, P. L. Greenfield's neuronathology New York, Oxford University

199 P 713 723

t II Brackmann D. f. Licial nerve grading system//Otolaryngol. Head Neck 1985 Vol. 93 P. 184 – 193

🐎 G. Grunma knife radiosurgery in acoustic neurom is//vestibular diagnosis and neu or and a real management of the skull base - Grafelfing Demoter Verlag, 1991

on R. G. Management of acoustic neuromas (vestibular schwannomas) (honored

in Timese itation)//Clin Neurosurg 1993 Vol. 40 P 498 535

. . . W. Matthies C. Management of 1000 vestibular schwannomas ('koustic neuroni is) iii) I management and results with an emphasis on complications and how to avoid P 11 23 them Nemosurgery 1997 Suppl 40 (1)

10. M. Manthes C. Management of 1000 vestibular schwannomas (acoustic nemonas) the Great Exist preservation and restitution of function//Neurosurgery 1997. Sup-

ul 40 (4). P. 684-695

white cut H F Gulya A J Anatomy of the temporal bone with surgical implications

Philadelphia: Lea and Febiger, 1986.

Sound right G. F., Glasscock M. E. // Surgery of the ear. Philadelphia WB Saunders,

P. 639

support Prosad D. Lindquist C., Steiner M. Clinical aspects of gamma knife steleotactic THUS RELY Textbook of stereotactic and functional neurosurgery. New York, Mc Graw Hill, 1998 - P. 775-778.

# Глава 14 ОПУХОЛИ ГИПОФИЗА

Опухо истипофиза составляют около 10% всех внутричеренных позоврязованны у взрослых и встречаются с одинаковой частотой у мужчиго и женидля. На возраст 30—50 тел приходится 50% всех аденом. У текси углас

тье 15 дет они встречаются существенно реже-

Детальное обсуждение различных аспектов патогенеза а неном не общит в задачи данного руководства. Однако для последую него и последости методов лечения некоторых из них важно отметить, что и ряде слуго саленомы развиваются по принципу «обратной связи». Так, доктыполно нение вторичных кортякотронаном при гипокоргицизме тасле двугорого ил адрегы гокомии (синдром Истьсона) и вторичных тиреогропином больных с первичным или постхирурургическим гипотиреолом. Не в глачено, что этот же мехализм играет родь в появлении адспом с типорирогичнией половых гормонов гипофиза (тона ютронниюм) у облычах с постках гормоном или при преждевременном угаслини половог функции.

**Классификации.** Согласно классификации ВОЗ опухоли инпофила в сона липтелнальные повообразования перечней доли призатка моли і спере птофила) — аденомы и рак гипофила и опухоли заціен доли и пороби о (пепрогицофила) — гыомы и зерписто клетозная опухоль воронки (хо осетома, инфундибулома).

В клигической практике целесообразна градиция аленом по их митосос ческой активности, что в совокупности с оценкой разликальности постояне голяються более обоснованию решать вопрос о нелесообразности постоян

раннопиото облучения чля профилактики рецидива заболеванны

Тистологическая классификация аченом типофиза по спетооптической микроскопии (блюфильный эозипофильный и уромофобный варилоссо к полического смыс на не имеет, потому что один и тот же тормон можиро тупироваться клетками с различным отволиением к красителям Псолито с 1970-х годов применяется классификация аченом гипофиза по гормональной активные и гормонально активные Последние характеризуются гипсриратук шел различных гормонов гапофиза. Среди них выделяются гипсриратук шел различных гормонов гапофиза. Среди них выделяются гипсриратук шел различных пормонов гапофиза. Среди них выделяются гипсромом амениральной с синдромом амениральной с синдромом аменирального покторей у женщий и импотеннией с гипскомастией у мужчий) тормоного рости (соматогропинома с явлениями акрометалии идизептивации мого поморгикогропиного гормона (кортикогропинома с к инпической к приного боления Иненко. Кушинга и и синтрома. Не всонат. Гипериро гото с гругих тормонов гипофиза встречается реже. Возможна типериро гото с сразу исскольких гормонов, чаляе продактияту и СП.

Продактиломы составляют около 40% от всех аленом. СП севренировщие опухоли (соматогропиномы в продъктосоматогропиномы) от от 30%. Слод же частогой выявляют тормонально пеактичите опухоли.

тальные виды аденом — значительно реже.

Существуют классификанни аленом, построенные, как правито по отенке грех признаков положение опухоля относительно турсикого с о сто о страсе (пярные) степснь ингали обухоли исструк хры ос страсти расположение ингракранна алюн части опухоля В НИП страст РУМП разработате и применяется к асстирикания (по на горо стиботее анформативная), которые в упроменном визевенти ниже.

### физикатомическая классификация аденом головного мозга.

и полеч биринае иденомы

In our ROMBI

1 per etteruit

тигия граселлярные аденомы.

the graciuspiner

Опуло иг, инвазирующие структуры основания черепа-

- вообрасе сыртым ростом (в итяху основови кости в носо и рото т итку);
- тт. росе сбрия м ростом (в почость каверно мого сибуса и пот тиср яуи мо воную оболочку дна ередней черенной ямки);

• по ставряети ростом св решетнатый забириит, оронту),

- посториим ростом (же разуратьное распространение гоз тьер з в мозговую оболотку скант или формирование интрадурального узга, исхолящего из области ската)
- в тенестис а теномы типофиза встречаются краине редко и нам иззы пинь по данным литературы.
- у пфин спия опухолей по размеру представлена различными схемами опухоль менее. Гем в диаметре. Мысот опухоль менее. Гем опухоль менее превышает опуста опительной краннограмме, произведениюм при фокусном раснии ие менее. 100 см.
- по трит, авторы к категории «гигантских» относят опуходи размером гот тапо указывают пределы в 40 или 50 мм. Мы называем «тигант от тапомы типофиза, у которых хотя бы один размер составляет этотогос Клинический опыт воказывает, что при такой величине за стотогос Клинический обычно воликает окклюзия 111 желулочка, бо о грыобреттет новое качество, аденом эктомия более травматична, не отпри опухоти меньшего размера, а хирургическое лечение в ряде случа отпри опухоти меньшего размера, а хирургическое лечение комбини по у поступов 1 сли аленома такото же размера не имеет выраженного стото по и представляет особую сложность. Указанный по тупст к определение слото представляет и статистическое подтвержление в слото с полото предста и статистическое подтвержление в слотом с люго предела имеет и статистическое подтвержление в слотом с люго предела и денома увеличиваться показатели частоты по поличений и летальности.

А иническия картина эплоселлярных аденом полиморфия и представля со тогмы срупнами симптомов. На стадии микроаленом или печотыших со тогмых опухолей чаще диагностируют опухоли с ярко пыраженны ин попукранизми симптомами.

боления Иненко Кунинга (БИК) связана с гиперпродукциен АКП

Почините направления инвазивного роста засто сочетаются между собой и с сущы 
в поримы распространением опухози

аденомой гипофиза (не исключается, что может иметь место только гипер плазия соответствующих клеток аденовинофиза), это заболевание с ветуст отличать от синдрома Иценко - Кушинга, при котором ист патологии иг пофиза, а сходная клиническая картина обусловлена опухолью (кортикость ромой) или типерилазней одного или обоих налночечников. Также БПК следует дифференцировать от АКТГ синарома эктопической секрении, вы вивающегося при различных опухолях эндокринной и других систем, кого рые секретируют кортикотронин-ридизинт-гормон и/или АКТІ (опухози тегких, поджелудочной железы и др.). Возможно появление экзотенного синдрома Иценко Кушинга при длительном применении препаратон Глюкокортикоидного ряда.

При БИК микроаленомы выявляются в 95% случаев. Не оперированные визмения от утору умонанданных к инвазивному росту с поражени ем костных структур основания черена. Заболевание значительно чаше встречается у женщин 20 40 лет. Основу клинической картины составляют симптомы, связанные с типеркортицизмом: диспластическое ожирение трофические изменения кожи, артериальная гипертензия, стероидная кар диопатия, системный остеопороз, симптоматический диабет, вторичный иммунодефицит, изменения в психоэмоциональной сфере. Наблюдаются ижее импонитуитарные симптомы вследствие симжения пролукции инпо-

Физом гонадотропинов и других гормонов.

Олним из первых симпломов заболевания является весьма характерное ожирение - неравномерное распределение жира с отложением его в облас ти лица, шей, живота, а также в виде горбика в области верхнегрудных повонков. При этом за счет мышечной агрофии происходит истоичение коизчностей. Лицо у таких больных обычно гиперемировано, кожа мраморизи я печистая, у женщин отмечается уситенный рост волос на лице. На жино

к, груди, бедрах и подмышками – пурпурные стрии.

Іяжесть гечения заболевания и прогноз во многом обусловлены степс . Во поражения сердечно-сосудистои системы -- миокардиопатия эндок ринно-обменного тенеза усугубляется стойким и плохо поддающимся кор рекции повышением АД и приводит к развитию хронической недостаточ пости кровообращения. У 80% больных с БИК нарушена толерантность к пюкове, а у 20% имеется резистентный к инсулину сахарный диабет. И г менения в центральной и вететагивной нервной системе (стероидная энцеод атлонатий (житънондомном охион котоквидом (китънопъф выраженных психозов, расстроиствами сна, гипергидрозом, нарушением прачковых реакции, ночным недержанием мочи. В связи с развивающимся вторичным стероидным иммунодефицитом для больных БИК характерии хронические неспецифические воспалительные заболевания, гноиничковые поражения кожи, длительное заживление ран и т. п.

Синдром Нельсона — это появление (обычно через несколько дет нос и двусторонней адреналэктомии и на фоне симптомов надпочечниковой не достаточности) аденомы типофиза, содержащей АКТГ-продуцирующие клетки. До сих пор дискутируется вопрос о его происхождении - нервич ном (полиаденоматоз гинофиза и надпочечников) или вторичном (реактив нья гиперилазия АКТГ-секретирующих клеток с их последующей опухоле вон грансформацией). Несмотря на довольно яркую клиническую картниу. опусоль гипофиза при синдроме Нельсона раньше редко диагностирова ысъ нь стадии микроаленомы, но в последнее время в связи с появлением у нь

стоя тогот соответствующей настороженности и более совершенной зи

- этте от техники до происходит значительно чаше

В событь выраженных (поров до черно-фиолегового иветт) типерии событь выраженных (поров до черно-фиолегового иветт) типерии событь выраженных оболочек, ноявление которой евизано с тем, а тобонизостимулирующий гормон вырабатывается теми же к тетклин и М. 11 (если при синдроме Нельсова гробско ил значыте изпословы за пролукции АКП, то при БИК содержание АКП в крови может гормолукции АКП, то при БИК содержание АКП в крови может гормолукции или повышенным в меньшей степени и поэтому гипер водения становыть или биб не характериа). Проявления хронической на прочет событ не тостаточности (слабость, сон пивость, артериальная гипотет ив) сменяться к инической картиной адапсолических кризов резкая то тосуху инение аншетита, топштога, боли в животе, жизкий стут, рез тобжение АД, повыщение температуры зеда, что часто приволит к инятиостическим ощибкам.

Акрометалия. Вызывается опухолями, прозущирующими СП (соматогроопольна соматогродактогрониномы). От появления первых симптомов до стятого сина готного платноза проходит от 5 до 15 дет. Это связано с уров блата платуры населения: передко больные обращаются к пепрохирургу с полнением формов заболевания при паличии гитантекой опуходи и с вы гот опыми изменениями внениюсти. Основное проявление акрометалии сруготение конечностей, изменение лицевого скелета. При начале впооле воння в тетском возрасте, когда еще не произопыю обы вествление лицфи

или, оно может проявиться гигантизмом.

тому объевко сопутствуют и другие гипонитуитарные симптомы типо систигм, гипотиреоз, реже — гипокортициям. У многих больных имеются игрушения углеводного обмена, связанные с изличием сахарного дваоста, ислучиения углеводного обмена, связанные с изличием сахарного дваоста, ислучительно которого является частая резистентность к терации инсу иглем Характерны отечность мятких тканей, сальность кожи, себорея Часто ислововная боль, иногда нестериимая За счет развития артрова иштуинельных синтромов, а также сегментарной демиелинизации и пери ферических первах часто возникают жалобы на парестечии и бочи различими покалазации, больных беснокоят общая слабость и утомляемость по сегетие часто развивнопенся мионатии и др

При акромстачни происходит тяженое поражение и других органов и посем. В частности, заболевание проявляется не голько внешними при на этим, по и спланхнометалией, включая кардиометалию с кардиомионатией различнов стецени тяжести, обычно усугубляемой часто сопутствующей ар червальном гипертензией. В основном по этим причинам смертность среди

во папах акрометалией в 10 раз превышает смертность в популяния.

Типерпролактинемия может быть проявлением различных заболениим различных заболениим различных заболениим различных заболениим ром числе и простируются на стадии микроаденом приблизительно в 80% случаем заболениям у женщий, у мужчин значительно реже веледение менее приобъявинической картины и не всегда ответственного отношения к почилово инмех половым проблемам.

Клинически продактиномы на «эплокринной» стадия заболевания женини проявляются нарушениями менструального цикла, зактореей, бес и полием. Мужчины жалуются на снижение дибидо и потенции, типскома стию, а закторея у них бывает очень редко. У многих больных обпаружива

от сопутстичение обы но исыженые (иленнуитариые саятромы) о почиреоз, гипокортинизм а также увстичение массы теза исте и ине раим

мерно выраженного ожирения.

Тормонально-пеактивные аденомы (неактипные аленомы гипофиль ПАТ) редко плагностируют на стадии микро в иглосетирных мыкров том ввиду стергосты клинилеской картины в этог периот ваю сванов. И проявления схожи с клинилеской картиной таких же то размеру прот го ном, но выражены обы- но более мягко. По последним завлым давино ная часть так на язваемых НАТ могут быть топа гогронными в еномами.

Тиреотролные аделомы представлены в основном вторичнымы тислом мы типоориза развивающимися у больных с первичным или вторичаным этнотиреозом, которыя и опредстяет клипическую картиях общость, заторможен юсть, спижение намяти, унеличение массы тель ы с таффулной отечности мянких тканей, сухость кожи, внокость, типотеры артерыалыцая гипотензия. Первичные тиреотропиномы встре ыются краю

ре жо и проявляются клинической картиной гипертиреоза,

Эпдоэкстраселлярные аденомы. По мере роста алеломы эптокрино поотческая симптоматика дополняется тругими симптомами, характер которас опредствется прежде весто направлением роста опуходи. При супрасс отном распространении отмечаются зрительные наругления — ах классов ская гридда входит в так называемый хиазмальный сингром, предственый полностью или частично снижение остроты фенля, битемпортностемиановения, первичная агрофия дисков зрительных вервов. О шако в по с возможностью асимметричного роста супрасетлярной части огуходительные нарушения также могут быть асимметричными. (это кассы всех грех составляющих хиазмального сингрома), в частности при польковий опуходи на зрительный тракт развивается не битемпоральная а сом пимаая темианопсия.

Важным моментом, вдияющим на появление нарушении врения энгостаналомический вариань расположения хиазмы. Так, таже при на истетительской супраседлярной части опуходи врение может останалься полнетью сохранным в двух ситуациях:

1) тере цинг вариант расположения хиазмы («короткие» прительнов те, вы) — опухоть распространяется вверх езади от хиазмы черет межта» с

пос пространство, не сдавливая зрительные пуги;

<sup>3</sup>) за ини вариант расположения хиазмы (слянные» вригельные обыты опухоль проходят вверх перед хиазмой через межневралы обсервиство и также не компремирует зрительные пути, одьако хаама со исего запимает «пормальное» промежующое положение и по ному верестипя преши типичны в более чем 90 с сяучаев супрасе порного рок. В номы

По мере увезичения супрасет вірной части опуходи происходи по от нешная компрессая ПЕ желудочка віслоть до ставления межжелу юго отверстиці и появлення обычно сизметричной гизропефазий оокові у то точков. С этого момента могут появиться застой на гладом дле и от отные стипертен втонные» жалобы зарактерная головиля боль, тошьог рівота и др.

Асимметричное распространение супраселлярной части опухоли и со-

от от настраской к принца порежения помет сопровожденой постта интеской к принца порежения поощь почен, в нервую во стоим поих, ки Распространстве обухози к или от спинки с и павоние с на стао може объружиться мятко ны от отно фаз по ство зовыми симпьюмами (появление спопты с от нячеть в перимента натого инстана и зр.). Ватеральное расто обухози с компрессией височных возей ярких к пинических от отчине и змест хотя возможно появление этементов не тоста с отно не отных первов, чожатьных .) В признаков, асимментом, обоющесь нака салионнямий, эпиненских.

осолу ано клинически произиногоя извадыные этапы проникно
и осор в разрушенное чио турсткого се на инфрасствирно
и осото осото за анказ в верхине отведи посототки. По мерслую
ответствия посотот и могут озмечанаем даружения посотот осто
от от отото опухотя могут озмечанаем даружения посотото
в от отото опухотя могут озмечанаем.

REHEROPT ZAYON DOTOG IL DEDISOREGE SOGNAS A

те с сред нии опухолью костев ската возможны будьбарные нару с реа чтего встречаются при хорломах, по не характерны а во этогороз в пинь в с инвеннях случаях наблюдаются симптомы по те т поличних отлетов стьо а и коренков каудальных первов при и репроселлирном варианте роста опуходи.

триос распространение опухози в полость кавернолного си гра быльшом объеме проинкшей туда опухоли вызеко не все, за гран ю в шинческую картиях поражения прохолях отмечаются преиму гом инжение преним на соответствующий глаз, односторонние то это и апостт изменения на сватиется пующи и в в виде полнокровия вен, это с тиру шением венозного отгока из завлины. Аптесе гырное с происим одухози происходит в направлении двух анатомических соопи

то робот столи забирино общино сочетается с замыонадой очухотью полично коста, выраженных симптомов не бывает;

торым в поред леструпрованную клинови ную кость в решет сторым и тучее в орбиту с разрушением ее медиальной степки, поред потоституся через верхнюю глазивичную шель с деструкцией объеструктур, в) из канерновного синуса по ходу глазиой чены без потоструктур, в) из канерновного синуса по ходу глазиой чены без потоструктур, в) из канерновного синуса по ходу глазиой чены без потоструктур, в) из канерновного синуса по ходу глазиой чены без потоструктур, в) из канерновного синуса по ходу глазиой чены без потоструктур, в из канернов поражения грубые нарушения прохоструктур сочетных нервов.

1 попроская картина этеном обычно нарастает медленно. Сроки обрато быльшого к вругам определяются несколькими факторами. Ва стато быльшого к вругам определяются несколькими факторами. Ва стато быльшого пробращие стадиностического пробрати стадиномы в налеко винечием стадин опухолекого пробрати опухольные или, чуть реже, с продактиномами. Это свышо както быльшого, с общее стеркой клинической картиной опухолен и вото ветовых с менес ответственным, исжели у женщин, отношением кшинимся симптомам типогонализма.

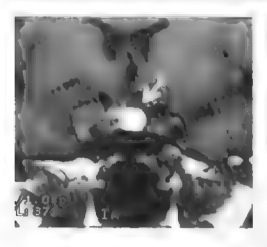


Рис. 14.1. Кровоизлияние (обозначени стрелкои) в центральную часть эндолате роселлярной аденомы гипофиза. МР1 (Г<sub>1</sub>, фронтальная проекция).

Иногда течение заболевания рез ко обостряется, что проявляется ча ще всего внезапным ухудшением зрения и/или появлением глазодан гательных нарушений (двоение, птоз) в сочетании с головной болько Это обусловлено кровоизлиянием в опухоль, которое хорошо визуали ируется при МРТ (рис. 14.1). Диагностическая люмбальная пункция малоинформативна (кровь обычно не выходит за пределы капсулы опухо-

ли), но может быть достаточно опасной при большом размере опухоли и при наличии симптомов окклюзии и/или внутричеренной гипертензин В таких случаях необходима срочная консультация неирохирурга, однако операция целесообразна, как правило, лишь после улучшения состояния больного.

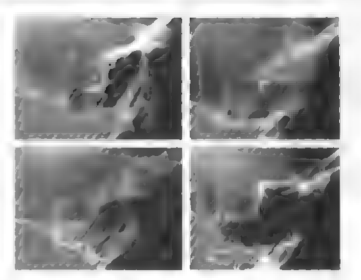
Диагностика. Днагностика аденом гипофиза — это комплексная задача, ребующая участия разных специалистов. Этот раздел издожен в соответствии с реально применяемой схемой всех этапов обследования, которос же лательно осуществить до направления больного в нейрохирургическое учре жление для решения вопроса об операции.

Желательно провести ругинную краниографию Это связано с тем, что изменения костных структур гурецкого седла могут обнаружиться раньше, нежели опухоль будет видна на компьютерных гомограммах. Так, появление двухконтурности дна или порозности структур турецкого седла является одним из наиболее ранних признаков аденомы гипофиза (рис. 14.2). Краниография позволяет судить о степени поражения костей основания чере на, состоящии парабазальных синусов (при наличии острого воспалительно по процесса в верхнечелюстных пазухах трансназальную операцию следует отножить) и т. п., что важно как для нейрохирурга при выборе доступа к опухоли, так и для радиолога при выборе метода и планировании облучения

При клинических и/или рентгенологических признаках аденомы независимо от ее размера обязательно исследование крови на содержание гормонов гипофиза и периферических эндокринных желез: 1) по уровню гормонов судят об активности процесса, например при давно существующей и якобы стабильной акромегалии; 2) представление о гормональной активности опухоли влияет на дифференциальный диагноз и на выбор метода лечения, например при продактиномах и неактивных аденомах гипофиза, 3) знание исходной степени типерпродукции гормонов гипофиза необходимо для оценки результата лечения, в частности для суждения о радикальности операции или эффективности облучения (достигнута ли клишко-био химическая ремиссия), 4) оценка степени дисфункции периферических игдокринных желез позволяет решать вопросы подготовки больного к плани-

14 14 2. Pajunte kpanno DEFECTION пригинаки очна типофила (стрел

FAIL THOSE ATTRICATED, POST 1 Type tikuto ce taa tibu 1939 STREET BOOK BOOK OFFICE 1 бы вее выраженное уд. сою возглуры дина 3 на соон теструкция спинки репециология, 4 унсличе г гов рои туречкого седля не пои веннем. И выпрямле Естопнун и породностью прис отклютенирах отро-



р зможе дечению и объективно сравнивать эффективность и осложнения 100 F THEBBIDE MCTO/IOB.

То стилос и сучение гормонального статусл не входит в компетенцию нев то на на непрохирурта, оно под силу винь хорошо оснащенным явлокриното вческим центрам. Исследование гормонального профиля при аденомах пото раз принов тормональной активности осуществляется с использо- вань м многочис јенных проб и нагрузок. По тробное обисание этих мето ык и эторитмов их применения не входит в задачи настоящего руководетил

Игот тенных при повторных исследованиях типериродактинемия с пре- $\alpha$  от  $\alpha$  не  $\alpha$  верхиен транивы нормы в 2-3 раза является веским основанием тип то диль аденому типофиза. Енпериродактинемия может возникать при о устжении вюбого этажа системы гипоталамус типофиз половые жезе ит также при больном количестве футих состояния, в частноств възг

гиппроме «пустого» турецкого седла.

Повышение СП значимый признак соматотропиномы и активности протесст, однако нег прямой зависимости между концентрацией в крови- 11 л. пыраженностью акрометалии. Акрометалия может отмечныем при ассличие соматогрониномы и нормальном уровне СТГ, по при повышенны ротержания в крови факторов роста (соматоме виов), являющихся промев сточным леном между СП и тканевыми рецепторами. Спитром ткроми ссии бытыет связыя с повышенной секрепией сомато інберина при растич поплыто ютик на уровне типоталамуса, а также сомато иберии продуги рафиними опухолями летких или желулочно-кишечного тракла-

При БПК информативно не разовое исследование сочержания в крин-МКП, а изучение суточного ригма его секреции и суточной экскретии сповозного кортило ва в моче. В некоторых клиниках, в основном при БПК с исти уд випрованной микродденомой. До дали интраоцеранновно осучест я имот категеризанню верхиих каменистых или кавернозных синусов тися бора оттекающей от пораженного гипофиза крови и определения и лет

концентрации троиных гормонов



14.3. Микроаденома МРТ, Т,-взвещенное изображение. Опухоль отмечена короткой стрелкой, стебель гипофиза — длинной стрелкой

Основой лиягностики аленом гипофиза в настоящее время стали КТ и МРТ. При небольших эндоселлярных аденомах наиболее информагивна МРТ. Даже при микроаденомах на фронтальных срезах через туренкое селью, как правило, удается увидеть смещение стебля гипофиза в протиноположную опухоли сторону (рис. 14.3). При эндоэкстраселлярных аденомах МРТ и КТ выгодно цополняют друг друга. Так, МРТ тучие выявляет строение внутричеренной части опухоли и позволяет увидеть ее отношение к артериальным сосудам. КТ лучше демонстрирует взаимоотношения между нижцей частью опухоли и костными структурами основания черепа, особению если исследование следано в плоскостях — аксиальной фронтальной (рис. 14.4). Кроме того,

Рис. 14.4. Гигантская эндопнфравите селлярная аденома гипофиза КТ в аксидльной (1) и фронтальной (2) проскциях, МРТ, Ту-в вещенное изображение в ак енциплой (3) и фронтальной (4) проекпиях. Леструкция костей основания черени указана стрелкой:







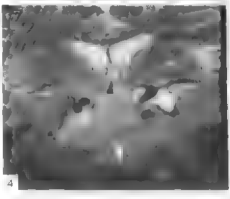
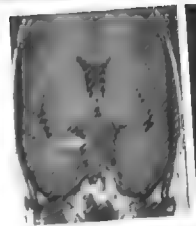


Рис. 14.5. Хордова остго Carlos Appendictors with the 1.100 HOB)

MFT, Т -изисленное иза quadrille, djedi i si tipo ь выпил. 2 КТ, парвы петри фячыны в опучыя





ранцение стольными КТ необходимо для послеоперационного КТ-кон-

Вссьма выборматичы МР-ангиография, позволяющая хороню видеть ороение "перадъною круга большого мозга, а по позиции отрезков А1 пригодень не приводниты) с высокои степенью вероятности можно предсказать вариант расположения хиазмы, что важно для выбора доступа к даненазального или гранскраниального (субфронтального или 0.1530.16

Дифференциальный диагноз. Область дифференциальной диагностики при а тепора типофия весьма общирна Это, как уже отмечалось, касает-मार्काणात्रक छ। от разлатих состояван при патологии гипоталамуса, при «неаденоматозdont списр полукции гормонов типофиза и др., что может симулировать пт прис Сульктипомы, кортикотрониномы и других микроаденом типофила В случих, кога при наличии соответствующих симптомов обнару жить микро каному не учается, необходимо гщательное специальное полное обследование в хороню оснашенном эндокринологическом учреж

При ж экстраев нярных аденомах проблема дифференциального днагпоза решему неирохирургами. Очевидно, что большинство новообразова под пов чемли за вы, например хордома (рис. 14.5) или дермоидная киста трис (46) веттежат угрургическому лечению из тех же доступов, поэтому от табоча к посперационное суждение о гистологической структуре опухоли не приводи к серьелым последствиям. Возможно сочетание аденом с опууолями другой структуры, чаше менянгиомами, а также с небольшими ар-

Степет выделить опухоли, при которых неирохирургическая операция гериальными аневризмами. может оклаться неалекватным методом лечения по сравнению с медикаментольнымили дучевой терапией. По данным краниографии и КТ похожими в 4 г юму бывают рак — первичный или метастатический, плазмопитома вифома и герминативно-клеточная опухоль (рис. 14.7). Как правило, ревль эти магностические проблемы удается по клинико-даборапорым я накам ибо при помощи стереотаксической или открытой био псии одуми послечего обсуждается вопрос о выборе оптимального метона комбинированного лечения.



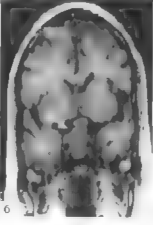
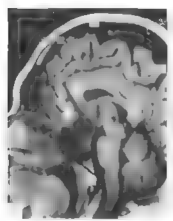


Рис. 14.6, Эндосупрасел іярная дермоидная киста (стрелка). МРТ, Т,-взвешенные изображения в сагиттальной (а) и фронтальной (б) проекции.



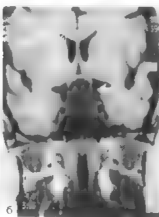


Рис. 14.7. Эндосупраселлярная герминома (стрелка). МРТ, Т<sub>1</sub>-взвешенные изображения в сагиттальной (а) и фронтальной (б) проскции

І полиские пртериальные аневризмы передних огделов артериального круга польшого мозга, которые довольно часто симулируют опухоль гипофила обытно выявляют при помощи магнитно-резонаненой (рис. 14.8) или гр эмерной компьютерной ангиографии (ипогда гребуется выполнение и обычной селективной ангиографии),

Отчасти сходную с прозактипомами клиническую картину дает «густое» гурстког се гто — заполненное ликвором седдо с частично или полностью

отсутствующей двафрагмов, на дне которого распластав гипофиз.

ПТС подразделяют на первичное (чаще развивается у женщив после множестветлых, особенно прерванных, беременностей, известны и другие ипологи еские факторы) и вторичное (возникает после операции или об учения при опухолях селлярной локализации). Среди них раздичают пеос вожненное (не проявляющееся клинически) и осложненное. Клиническая картина «пустого» турецкого селля может включать тололично боль (чаще воболоченной окраски), умеренную типерпро ыктинемню симпломы ти

пототогнима, приериалыцую гипертев ию, увечвчение массы тела. В хирур оческом течении такие больные ве пуждаются, за нек почением релких тучась когта появляются трубые нарушения прения за счет вровисация прото папых первов в полость седла. На объяной КТ нельзя уверенно от и чить спустое» туренкое селло от интраселлярной кисты. Ранее иля верифи интыи проподилась КТ-пистернография с водорастворимым контрастом тупеть постоверную информацию можно получить при стандаршой МРТ, ит которой виден стебе в типофила, проникающий в полость «пустого» туренкого седта и достанающий его дна (рис. 14.9).

течение. Традилионная в прошлые годы конкуренция хирургического и течения метолов течения решитаеь в пользу хирургин. Однако сохраныютель и хании, когта в качестве первого и основного метода лечения используют тученое поэденствие, а также медикаменты. Широко применяемое комоннорованное лечение, как правило, представлено хирургическим, ко

торос дополняется дучевым и/или медикаментозным.

*Течение энфосетлярных аденом* Основная масса эндоселлярных микро и масролисном подлежит удалению граненазальным доступом Фактором, ограничивающим использование в качестве первичного метода лечения раз-

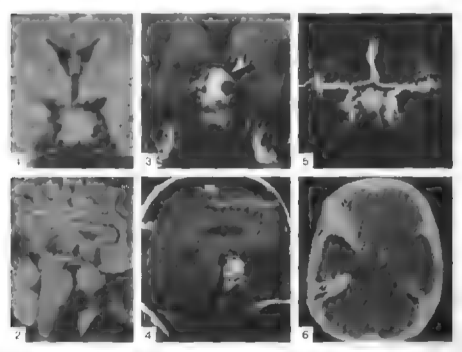
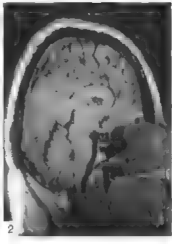


Рис. 14.8. Гитантская аневризма внутренней сонной артерии

У МРТ в режиме апокретия восстановление выполнени ас на томографе с гитко за игри жет и стако матени того поли апсиризм пацоминает а спому гинофаза 3, 4 МРТ, 1 в ого от игак и ображения стреткен даза и образов метемографии и полериферии честачно при и розанской апсиридама. 5 МР подстрамма пол пержаностия из пол эпевризмы, 6 КТ выплачиющий кольтемилиос образование в области туренкого серла.





14.9. Первичное «нустое» туренкое седло. Стебель гипофиза, расположенный по средней линии, достигает дна (обозначено стрелкой) турецкого селла. МРТ, Т.-взвешенное изображение фронтальная (1) и сагиттальная (2) проекции.

личных видов облучечасто является значительный размер опухоли. Кроме того, даже облучение пучком протонов, не говоря о гамма-облучении

рокими полями, реже дает полную клинико-биохимическую ремиссию, когорая достигается в значительно более отдаленные по сравнению с эффектом от операции сроки. Судя по данным литературы, это относится и к радиохирургическому методу «гамма-нож» Но у ряда больных — чаще это люди преклонного возраста с тяжелыми соматическими проблемами - риск операции достаточно высок, в таких случаях предпочтение может быть от-

дано нехирургическому методу лечения.

При БИК (кортикотропинома) наиболее эффективно первичное нейрохирургическое лечение. Однако в ряде клипик (в силу градиции, и в случаях, когда не удалось убедительно визуализировать микроаденому) в качестве первичного метода лечения довольно часто используют прецизионное облучение пучком прогонов или других ускоренных частип. Гамма-терапия широкими пучками как основной метод лечения практически не используется, по может применяться после нейрохирургической операции, равно как и более современные методы лучевого воздействия.

Одпо- или двустороннюю адреналэктомию обычно проводят после лучевого или неирохирургического лечения. Реже - в случаях гяжелого течения БИК — она может предшествовать им, если необходимо улучшить состояпие больного и снизить риск основного метода лечения (трансназальной

аденом эктомии или облучения пучком протонов).

Медикаментозное лечение БИК препаратами, блокирующими биосинтез стероидов в надпочечниках, дофаминергическими медикаментами и др., ислольтуку при подготовке больного к операции или облучению, а также как дополнение к ним. Лишь проведение заместительной герании гормонами коры надпочечников с целью профилактики развития синдрома Нельсона после двусторонней адреналэктомий можно условно рассматривать как осповной патогенетический метод лечения (как и применение гормонов щиговидной железы для предупреждения развития вторичных тиреотропином на фоне выраженного гипотиреоза).

Больным с БИК, как правило, показано комбинированное течение, когорое может быть представлено различными сочетаниями рассмотренных ньще методов. Алгоритм выбора тактики лечения довольно сложен, так как сово ит от миотих факторов (размер опуходи, легкая в иг гяже вая форма и вения боле ии, возраст вольного, сопутствующая изгология, технические ветможности клинкки, желание самого вольного разика илюсть операции пологическое строение опуходи, степень клинико биохимической разволит в пр. В лобом случае этот вопрос лолжей решаться кольствицию эт, сътием истокринолога, непрохирурга, радиолога

При питосе извршка а јеномах с *сандромом акромега ини* общенри наиналиска с пошнам и оптиманалам мето јом лечения является пепрохирурсическа с пошна Реже (как и в случаях с БИК) в качестве самостоятельного мето

во в чения используют облучение узкими или нирокими пучками

В после ните то иг разработаны и апробированы в клинке медикамен польке препараты — аналоги соматостатина, гипоталами-еского регулятора гормозинего высвобождение СТГ из сом потропов. На фоне лечения лим препаратыми существенно спижается уровень СТГ и уменьшается выражен после к инических симитомов заболевания. Соматостатины не эффективния к едестве основного метода лечения, по могут использоваться тли полго горов по облюго к операции или облучению, а также применяться после интивов не перепективно назначение соматостатинов после первичного облучения СП -протуцирующих опухолей, когда целесообразно впормозиторов сс прогрессирования акрометалий на срок, необходимый для реализации эффекта от облучения. Однако следует отметить высокую стоимост меликаментов этого ряда.

В составе комбинированного лечения, особенно в случаях с сомятопри сътогронипомами, широко используются агонисты дофамина. Выбор так

тики течения зависит от многих факторов (см. ранее)

При кортико- и соматотроняномах в связи с быстро прогрессирующим тогже ными поражениями различных органов и систем радикальное лечени пъре плочтительно операцию) нужно проводить как можно скорсе. При при нактипомах и неактивных аденомах тактика может быть инои.

Прв. темении микро- и небольних протактином первичное применень тученых методов нецелесообразно по ряду причин, в первую очередь потому что одна из основных пелеи лечения — восстановление половой фун

нии - таким способом достигается редко.

При пролактиномах хорошии результат получают от применения агона стоя допамина. На фоне такого лечения, в случае необходимости тополня мого назначением препаратов половых гормонов, удается пормализовами пструальный цикл и получить желаемую беременность, которая, как прин на навершается нормальными родами. Полная резорбния аленомы и отногается редко. Вопрос о необходимости дальнейшего (в частности, не рохирургического) лечения остается открытым. Более того, в процессе и чения не исключается возможность кровой лияния в опухоль, а в периобеременности. - активизания роста аденомы, что может потребовать прин и ния непрохирургической операции еще до родов.

В то же время после удачения аденомы, особенно дополненного метив менто вым лечением, у подавляющего большянства молодых женшин р протуктивная функция восстанавливается. Нередко больные плохо преставляют, что такое трансна явлывая операния, и часто, преуве почивая в можные осложнения, на этапе беседы с врачами других енепначьност воздерживаются от нее. Поэтому желательны консультация и совет ней хирурга. Важно отметять, что при продактиномах неирохирурги никогли.

пропаганлировали абео потную необходимость удаления опухо иг, к вопросу об операвии подходят чрезвыванно избиратечьно, причем иногла решаю шими оказываются парамедицинские, в основном социальные факторы (семенное положение, планирование сроков рождения ребенка, возмож

пость приобретения дорогостоящих препарагов и др.)

Ічне бо нее сложным является выбор метода лечения, в частности опреде тение показании к операции при эндоседлярных НАГ. На этой статии развития они могут проявляться лишь умеренно выраженными гипопитунтар ными симптомами. В настояниее время в мире проводят широкое изучение биотогии этих опухолей и возможности их медикаментозного течения агопистами допамина и препаратами половых гормонов. Последнее направле ние особо интересно в связи с тем, что большинство НАГ по сути являются онадогропными аденомами и не исключено их вторичное происхождение при раннем снижении функции гонал по аналогии с появлением вторичных кортикогродином при гипокортицизме и вторичных тиреотропином при гипотиреозе, патогенетически обоснованным лечением которых является заместительная гормонотерапия.

Необходимость хирургического лечения НАГ на эндосетлярной стадин их развития может обсуждаться при выраженном цефалгическом синдроме

или при явном уведичении опухоли при динамическом наблюдении.

При выборе основного метода лечения при эндоселлярных аденомах различной гормональной активности учитывают не только перечисленные выше факторы (среди них на первом месте сроки и частота клинической ремиссии, а лучиние показатели дает непрохирургическое лечение), но в частоту и структуру осложнении. Послеоперационная летальность при эптосе глярных аденомах достигла практически нулевой отметки, хотя пи один конкретный больной от неудачи не гарантирован. Нараставие или появление гипопитуитарных расстроиств, гребующих дальнеишего лечения типотиреоза и/или типокортицизма чаще происходит после лучевых мето дов лечения

Иногла после лучевого лечения, особенно с использованием неадекват ных методых облучения широкими полями и/или устаревшей аппарату ры, развираются дучевые поражения мозга вилоть до массивных некрозов Одыко дучевые поражения различной тяжести могут возникнуть и после д јекватно проведенного облучения на современных установках, что связапо с индивидуальной радиочувствительностью мозга. Клинически это может проявляться различными симптомами, в частности снижением врения при поражении зрительных путей, признаками очагового поражения височных (чаще) или лобных долеи мозга, которые нередко сочетаются с общемо новыми симпномами, например с внугричеренной гипертензией М іссивные постлучевые изменения в мозговой ткани могут выглядеть ил рептеновской или МРТ-томограммах как опухоль и/или общирная зона отска

Лечение эндоэкстрасел гярных аденом гипофиза. Основной метод лечения льдо жетраселлярных аденом независимо от их гормональной активности пепрохирургическая операция. При необходимости она дополняется облудением остатка опухоти и/или медикаментозным лечением, которое может быть представлено следующими видами терапия: патогенетической (агонисты тограмина, соматостатины, соответствующие тормоны при «вторичных» аденомах), заместительной (компенсация гипопитунтарных расстройств) и

повиноматической (компенсация обменцых парушений, артериальной ти-

Ногозанием к операции служит преж е всего наличие опуходи, при на тоск и тивового роста, появление парушения ярения и других пепрологием тох о велокриницах симптомов. Чаше всего нелями илипируемой операции спосос коррекция изрушениого врения и/вли видокриницах функции тибо от потрашение их латычениего ухудиения, спасение жилии больного от потрашение их латычениего ухудиения, спасение жилии больного от потрашение узадение обучать обез ярких клинических проявления. Исково по того определяют срочность операции от плановой, которую при этолици от плановой можно отложение из какое-то время, до экстренной

Бътренные показания к операции, быстрое и значительное спижение фотны угрожающий жизни окклюзионно-гипертензионный синдром, массинов кропой внячите в опуходь, сопровождающееся резким нараставием почительных симптомов, инфительная активация роста опуходи в поздиве срез в беременности в такоя ситуации мо-

Фет обсуждаться вопрос о ее прерывании).

пранскортикального) достунов.

Упределогские достигны, наиболее часто применяемые для удыления влетокт эпориза эндолкстраселиярной локализации, представлены гранства от тако гранссфеноя залыным дибо одним из вариантов гранскраниального от тупа (интратуральным или эксградуральным), а также различными их это глиниями Показация к применению каждого из них в нелом огработа от Искоторые опухози доступны только из гранспазального, другие отнько из гранскраниального полхода. Однако в ряде случаев приодизи отност сранной эффективностью может быть использован любой из них, со гому соотношение применяемых лоступов во многом определяется грапиньями к иншк. В НИИ пенрохирургии РАМН гранспазальные операции продоляту бълганих с аленомон гипофиза.

Транскрания тыным интражуральным доступ показан ври больших обухолях, основная часть которых лежит в полости черена, осо болю если она имеет асимметричное строение и/или вторичные усны боронт гингую тренавацию применяют редко и только при некоторых ва ризопах роста тигантских аленом. Чаще всего операции осуществляют из спостороннего субфронтального или итерионального доступа. Иногда при опухолях с выраженной инвазией в желудочковую систему применяют ком описионо субфронтального и грансвентрикулярного (транскаляелного или

Это операции зачастую гребуют осуществления мероприятий, спимаю чох на пряжение мо на и облегчающих его тракцию, - установки помод в то о пренажа, проведения на начальных этапах операции гипервентивний стигнени пере шего рога бокового же гудочка. Методика удаления опухоли у хорургов может быть различной. Манипуляции на супрасел ирион часть опуходи облачно начинают с рассечения арахнойдальной оботочки и ппате выпото пренарирования структур хиазмально-седлярной области. Минли пре почитлют предварительно рассечь капсулу и произвести интракансу оприсе у специе опуходи, что уменьшает травматичность дальнениих именты высти, некоторые вначале отделяют капсучу опуходи от прительным приов и по возможности, от передней кромки хиазмы. Удаление супрасть оприов такти опуходи следует начинать с интракансулярного уменьшаети не объема с помощью обычного или удыгразвукового отсоса, бино приоволи опутотиции, изогнутых диссекторов. Применение с этой целью опухолены

южек опасно в связы с травматичностью таких манипулянии, особенно при атеномах е илохо выраженной кансулон, которая виотда практически от-

evictavet.

Супрасе пярная часть кансулы аденомы чаще всего представлена перераститутой твердой мозговой оболочкой диафрагмы туренкого седда. Эта фиорозная кансу а может быть прочной, но тонкой - опухоль в таких случых тегко выдущивается из нее. Нередко ткани диафрагмы седта инфильтрарованы опухолью, супраселлярная часть капсулы бывает толстои и «мяспетон» и с грудом отделяется от опуходи. Вторичные узлы, отходящие от су присед приото отдела аденомы или раздутого опухолью кавернозного сипусл, чаше всего формируются через дефекты в твердой мозговой оболоч ке — в большинстве случаев капсула таких узлов представлена слоем тонкой

гкани типа арахноидальной оболочки.

После уменьшения объема супрасстиярной части опуходи производят ее ла пытениее отделение от базатьной поверхности зрительных нервов и хиатмы. В случаях, когда на начальном этапе операции хиазму обнаружить не у пется, пеобходима особая осторожность, так как передние мо я овые артерин могут сусщаться с хиазмы кпереди и прирастать к задневерхней части опухо и (пероятность этого паиболее высока при расположении хиззмы на воле шжиен поверхности аленомы). В таких случаях необходимо препарировлине и отделение от опухоли супраклиновидного отдела внугренией сопнои артерии, ее развитки и передних мозговых артерии, что в ряде случаси пелесообразно производить с самого начала операции. Иногда взаимоотношения аленомы и сосудов бывают более сложными, особенно при многоў товой форме строения супрасел іярной части опуходи, которая может сраста вся со всеми крупными сосудами артериального круга большого мола, с метками терфорирующими артериями и с глазодвигательными перилми. Типп, после отлеления опухоли от всех сосулов и нервов может осуществ виться тракция ее вадневерхнего полюса из-чод дна ПГ желудочка. К и привиго после этого удается увидеть спинку турецкого седла, мембрапу Лилинеквиста и стебель гипофиза.

Ста тующий па г. окончтие выое интракансулярное удаление супрасе г вириото от то и опухоти, также под контролем зрения. После этого супраст гириую часть качеу бы опухоля дибо коагулируют, дибо иссекают. Стеве и сипофизи в стате или не пересскать, хотя в ряде случаев избежать пото не узастоя. Стефеть может вубдить в капсулу ближе к ее перелним от етах постолу случих приходится резвать вопрос или о пересечении стеб вт ин послемношего развикального удаления капсулы, яди об оставлении се

Голи супрые сторная часть кансулы аденомы толстая и явно инфильтриродина опулотью, то стя свижения вероятности решидива ее лучше удалить Пры преимущественном фиброзном строении капсулы ее це тесообразно сохранны в размере, позволяющем герметичное зашивание, моделирующее иттуратму турського седца и направленное на профитактику тикворей При во напом лефекте двафрагмы необходима довольно вдотная тамповы (а по гости се гта темостатической марлей и/или тубкой, которая может допо г типтьов применением фрагментов жировой клетчатки в едуналу когта опухолг разрушает кости се на и прояикает в основную на яху и бъреще л пап. ноприыт Узыченые опуходы из полости туренкого естть осущественнопомонью отсюса, опухоленых тожек, лиссекторов. Необходимо иметь набор из исскольких инструментов - прямых и изопрувых под ралиымы углами

Тосьей или прилилк постаточно полного увляения интрасс горрной части осня умені шезне кровотеченим из сетта. Си илюе исполное кровоте это по сто почости, как правито происходит из кавернолизу или межка

• рабовиту, вигусов и товольно тегко оставлянивается темостатилеской мар а истубкой. Интрасе і вірный» этай может заверштть операцию, польше этапи опухоли из сетта пров'яволят сразу же постеластилного интракац вършого у из ещия се супрасе і вірного отлета. Это существенню сокращает ра тотките выость операции, потому что пропедура палежного темостала в вости сетта инпракт повольно динецьна иля необхолимое на это времы по больно у из віть супрасе і вірную часть опухоли, периодически контролируя і инуанию в области турецкого селла.

Трану кранена пънът экстратуральный тостун, применяе опо при опухолях е массивной инвалией в кавернозный сипус, поло вет эстпричам визуальным контролем уталять опухоль, сохраняя прохоляние спиус сосуль и дереньие первы. Из этого достуна одномоменьно можно это в опухоль не только из кавернолного сипуса, по и эпросупрасетвир гост дасть а также опухоль, проникшую инфраселлярно в пытуху остобной кости. Экстратуральный доступ к кавернозному сипусу гребует распаренной добно инсодион гренанации, дополненной дастичной резектией сольного кры на основной кости, а также переднего наклоненного отростка солюзратием верхней газинчной преди и канада прительного перва

1 - иг супрасе гирная часть опухоли велика и/или имеет вторичные узты, о вершино исъесообразно начинать с интрадурального этана. Ещ у вления том от истов опухози и лишь затем осуществлять экстрадуральный по (хол к п 5014 отному опухолью кавернозному синусу. В таких случаях спачала прои по ри обычную добио-височную костионластическую тренанацию, татем оптратуральный подход к опухоли и по описанной в предыдущем разделе чето пке утгияют эндосупрасе изриую часть аденомы. При надични втореленых у стою отхолящих от раздутого обухолью кавериозного синуса, по п. их у Б. тения можно войти в полость синуса через уже имеющийся не фотт в его степке и частично учалить дежанную там опуходь, однако прииом высока вероятность поврежления проходящих в синусс черенных Вервов и сосутов, Более радикально и безопасно удаление внутристименов часот этеномы из экстратурального доступа. Поэтому после инградурального у а сеная постосуарас сопремо части аденомы осуществляют экстрадура иили посхол к кавернозному спиусу, дополняя произведенную костноптаоческую добно височную тренанацию упоминавшейся выше резекцией гостан основалия черена. Расслоение дуптикатуры ТМО, формырующей верхисооковую степку кавернозного синуса, позволяет увидеть прохозянние сьсь череняные первы. Удадение опухоли из полости синуса произволи по-🕠 к тов не напо чере сраз инчине пространства между нервами и совион артс ричн. Стожным и важным этаном операции является обнаружение и мови на антог инутриканерно ного от те та инутрейней сонной артерии. Что исобот апуют и более почного удачения опухоли. Манипуляции в полю иг и пуст дучие осуществлять е использованием обычного отсоса и микропов г рум, г тэрия, по без электрокоатуляции. Гемостаз в полости свичен произвоэті при помощи темостатической марли. При распространевни виутриси им пои часли опухоли в из 433 основной кости треблется належнов герме тижния возникающего послелее удаления дефеклале помощью фифрино громбинового клея и жировой ткани.

Транспатальным доступ позволяет достаточно радикально уда лять эндоэкстраселлярные аденомы, основная часть которых расположена в основании черепа. Это все варианты инфраселлярного роста, практически все варианты антеселлярного распространения и даже многие опухоли с

массивной инвазией в кавернозный синус.

Относительно эпдосупраселлярных аденом ранее считалось, что грансназальным доступом может быть учалена опухоль, интракраниальная часть котором составляет не более половины вертикального размера опухоли. При этом она не должна существенно отклоняться в сторону от вертикальнои оси седла и иметь вторичные интракрациальные узды. Однако по мере накопления опыта показания к грансназальным операциям существенно расширились - их стали применять даже при гигантских эндосупраседляр ных аденомах, особенно если они имеют кистозное строение, выявлен «переднии» вариант расположения хиазмы и нет грубых зрительных нарушении, а также у пожилых больных - они легче переносят операцию, произ веденную этим доступом.

Сейчае траненазально удаляют опухоли даже с наличием вторичных узлов, но при условии, что узел отходит от основного на широкой пожке, хо гя в случае неудачи это чревато серьезными осложнениями, связанными с кровоизлиянием в неудаленную супраселлярную часть опухоли, и может потребовать срочной транскраниальной операции. После транспазального удаления больших аденом иногда может наблюдаться интракалеулярное скопление жидкой крови, которое, как правило. Клинически не проявляется и довольно быстро рассасывается. Если такое скопление вызывает снижение зрения или другие осложнения, то может возникнуть необходимость в повторной операции.

Расплирению диапазона опухолей, удаляемых граненазальным доступом, епособствует применение эндоскопического контроля за ходом операции, а также различных методик для временного повышения впутричеренного давления, позволяющего во время граненазальном операции низводить

верхнезалние отделы опухоли в поле зрения хирурга.

Гранспазальные операции проводят с обязательным использованием операционного микроскопа и рентгентелевизионного контроля. Для обнаруження микроаденом, которые чаще расположены в толще адепогинофиза, иногы приходится рассекать аденогипофиз на несколько фрагментов при помощи специального микроинструментария. Размер резекции костей диа турстього селья зависит от размера опуходи, при микроаденомах диаметр •окит» обычно не превышает 0,5 см, а при больших – достигает 2 см. В сомичте выпых случаях до векрытия ТМО производят пункцию полости турец кого селья топкой втлой, что позволяет вовремя выявить артериальную писвризму или первичное ПТС.

У тазение опухоли осуществляют ложкой и отсосом, необходимо иметь габоры инструментов различной величины и степени изгиба. Чаше опухоль имеет мяткую консистенцию и удавяется легко. При плотных опуходях женае вио наити границу между ТМО, выстилающей полость турсикого сетта, и стромой дленомы и выделить последнюю блоком, способствуя оо гее раликальной аденомоктомии Сохраниая часть аденогинофила объеню представлена и юским фрагментом ткани желговатого цвета (более илот пои, тем отахоть), расположенным обычно в залиенижних ответах полости туревкого селта, хотя впогда отмещется верезненижняя его тока игания.

С вости в полоств сстът обърчио зетко осуществляется лампонами с пере со сю возорода. Кровотечение из кавернозного сипуса после удаления ст солист в него опуходи останавянняют дампонадой темостатической марией и тубкой.

то устания розвани ы с достуны. Выше были рассмотрены некого раз комбиниров управения пыных тостунов к комбиниров и можно отнести и упомвинавшиеся в разделе «Краткая историческая эр по к о иномометь ные транебазальные субфронта вно-транесфеной вако останость при использования которых возникают три проблемы высо которытность интраоперационного инфинирования содержимого полос и эр ога, сложность закрытия созтающегося лефекта в основания черена с отво профагактики дикворей, гравматичность операции одномоментного к вретии титантских опухолей

В претисе в клиническую практику двух наниых операции во многом ранно проозему хирургического лечения гитантских аденом с одновре опитм распространением как в полость, так в в основание черена. По топ мето шке хирургическое лечение следует начинать не с траненазально то то тран скраннального зтапа. Это позволяет избежать осложнении, свя и шку с лозможностью кровоизнияния в неузалениям супрасе гириую от и опухоли что менее опасно, сели происходит в базальной ее части. Полому стичала транскраннальным доступом уделяют внутричеренную то и ласпомы, д через 3.-4 мес (время, необходимое стя формирования и то ного руона) траненазальным доступом уделяют опухоль, расположенную базывно.

Результаты упрургического чечения интожеграсел приых ажном вышест прижле исело от размера опухоли и особенностей ее роста. По ланным пили попрохирургий им. И. И. Бурленко РАМИ, послеоперационный веропость среди истосе инриза и энлосупрасел приых опухолей, повышается по мер, упсинчения размера опухоли, при вне преши ее в жем нуколую с в тум и обрастании опухолью сосулов артериального круга большого может Влединием проигом детальность при тигантских аденомах с одновременного масствогой инвидией в полость и в структуры основания черена досность бы так тум по носте вне фення в практику упомянутых двух напиых от ранных сили и высь до 4%. Наиболее высок риск гранскраниальных оперт спостри крупных линавляно раступих аленомах у пожитых больных с вы резулитым атероск терозом и сопутствующей сердечно-сосудистой плаголо пиль

В незом тегатьность при гранскраннальных операциях выше, чем при организациях, однько это связано с более сложной группон одуходей, тельсмых гранскрания изным доступом. Сравнение в сопоставимых группом и частности среди ядлосупрасет пярных аленом, выявляет однов из падоставимых пруппом и частности среди ядлосупрасет пярных осложнении и подинальных при опоть и дольстиного прения—оно удучнается более чем у 60% больных при опоть постах операции. О исако посте гранскрания пазых операции несколько чанию ущется фение и парастают запинизунтарные расстройства, что можно с плать результатом прямых мыниту плини в хизумально се глирной области. Среди остожнения ранието постеоперационного периода домитируют чистельного и теморранические поражения можа. Слругой стороны, посте процесские и теморранические поражения можа.

ко сопутствующие траненазальным операциям. Кроме того, гранскраниа выные операции с иссечением супраседзярного отдела капсулы эндосупраселверных аделом более радикальны, нежели грансназальное интракансулярпос уталение опуходи, что сказывается на различии в числе рецидивов заболевания.

Комбинированное лечение эндоэкстраседлярных аденом включает те же компоненты, что и при эндоселлярных опухолях, основной проблемой яв

ляется определение показаний к послеоперационному облучению.

Разикальное удаление аденом, по-видимому, возможно только при небольних эндоселлярных опухолях. При эндосупраселлярных аденомах, как правило, уже происходит инфильтрация опухолью окружающей ее твердой мозговой обозочки, и о полном удалении опухоли можно говорить весьма условью. В случаях с инванией опухоли в структуры основания черена опуло пыпрактически всегда удаляется заведомо частично. Следовательно, в поывляющем большинстве случаев можно товорить о неполном удалении алеломы, но рецидивы при этом возникают лишь у части больных. Очевидпо, что проведение послеоперационного облучения не является обязате вным во всех случаях неполного удаления опухоли. Кроме гого, у облученных после операции больных чаще появляются или нарастают гипопитуипарные симптомы (гипокортинизм, гипотиреоз), реже восстанавливается подовая функция, могут развиваться дучевые поражения мозга,

Таким образом, вопрос о показаниях к послеоперационному облучению остается открытым. В сиязи с этим необходимо отметить ряд доказанных по южении чем крупнее остаток опухоти, тем вероятнее ее продолженным рост; в ранние после операции сроки (первые 3 года) чаше ренидивируют тормонально-активные, гистологически «недоброкачественные» аденомы (опухоты с высокои митотической активностью), а также аденокарциномы, чем си выес выражена степень инвазии опухоли в структуры основания черены, тем больше количество ренидивов заболевания, послеоперационное облучение при неполном удалении гормонально-активных адецом и сохраняющенся гипериродукции какого либо из гормонов гипофиза во многих

случаях способствует его снижению.

Назначая послеоперационное обяучение, надо учитывать: 1) достигнуга и иг нет клинико биохимическая ремиссия, особенно при БИК и иг акроме тальт, 2) возраст больного и состояние его половой функции; 3) не будет ги риск повторной операции в случае рецидива чрезвычайно высоким?

Исходя из этого, лучие воздержаться от облучения молодого больного после достаточно подного удаления пролактиномы, или тормонально неакпивном аленомы, но в больщинстве случаев при заведомо частичном удале пил аленом, особенно продунирующих СТГ или АК11, облучение целесо образно независимо от возраста. Удаление рецидива эндосупрасе гвярной длегомы обычно не представляет особых технических проблем. Однако повторная операция при аденомах, лежаних в кавернозном синуез, может оказањезе весьма опаснов, во лому вопрое о показаниях к лостеоперационному об вучению следует обсуждать более активно-

. Груськи терапия. При облучении опухолей синфиза используют бизате ральные коаксиальные поля илю, коронарное поде, секторное крыние и ротанию на 560. И фетка при очень больших опухолях применяю, два бр затера Побых поля, очнако эта метолика не оправалналянну слишком боль шой тучевой вырузки на височные доли головного мол г

Тог обеспечения точности и попторяемости уклатки голову паписитт фильпруют. С не нью более толного полимнонирования используют три по конториях залерных или светоных дуча. Специальное меры предприни или три тальны глат (это требование актуально для вученого терапечия). О схолимо производить верификационную краннографию с реизтеноког пользыми маркерами в паружных слуховых проходах и масштаюными протовить положение глазных иблок относительно лечебного пучка.

в исоный объем включает туренкое седно и окружающие ткани в иреле это распространенности опухоли. Чаше используют поля от 4 × 4 ем по бым анога. и противолежащие височные поля Использование к игры с чаклоном и опиадки. То поляотиет получить более томогенное лолю р спредостие и уменьшить аучевую нагрузку на хназму. При лечении при этого пучки тамма-и дучения или фотонов с эпергией ниже. 10 МоВ, а тог уменьшения тучекой пагрузки на височные толи при обдучении на пользовати ускорите те рекомен (уются поля, расположенные ближе к темени. Тог реализации этого облучение необходимо проводить в положении боль поло лежа на спине при фиксации толоны в согнутом положении, с максимы илю привеленным к шее полбородком. При тучекой терации примсияют с с пальные толь толоны опухольный более 2 см лонустима доза в 54 Гр.

### Пределы до спри лечении аденом гипофиза, Гр

Голько облучение Боде нь Кушинга 45-50 Микроаденома 50	Послеоперационное облучение Инвазивная опухоль .
Макролденома	Неполная резекция

В связи с возможным развитием гипопитунтаризма в результате облутети и и упрургического лечения необходима периодическая оценка функтый с спочечников, циповичной в половых желез. Признаки гипопитуны ризма могут проявляться через несколько лет после лучевого лечения

Ред пыпаты учевой теранца. Лучевая терания жфективна т и контрольные рескрения или масс- кфектов при больших опухолях или рециливы опухолей тинофила. Дистанционная жучевая терания контролирует тинероскреныю приблизительно у 80% больных слакрометалией, от 50 по 80% по постоя с 644к и около 30% польных слинериролактинемием. Для порхадильний уровия пирку прующих гормонов требуется от нескольких меся от нескольких меся от нескольких него больных слакрометалией и от 3 мес. то то на упациенто с 644к. При лечении рециливов иногла используют повторное облучение.

При течении аденом випофиза используют также радиохирургию Болг подробно показания к радиохирургии и методики лечения опислиы в сле испытой главе.

Осложнения. В ряде случаев при современной конвенциона влюя дуч вои терании при а ценомах гинофиза развивается отек скальна и, реже от Постоянно нао подается адопеция. В суадности это побочное действие об чения проявляется опо в течение или сразу после окончания дученой рании.

Ранее счита юсь, что дістанционная длевая герания не влияет и гфутию борма набого типофиза. В настоящее премя известно, что обдутся может вызываль гипопидуптаризм. Однако окончате илю не выяснено.

ве инина доль влияет на частоту появления дого осложнения. Повторные курсы лучевой герании, обычно необходимые при рецицивах опухоли, увсничнвают риск развития осложнений. У детей поздний гинопитунтаризм проявляется преимущественно в виле дефицита гормона роста. Повреждение притетьных нервов и хиазмы случается редко, но описано у пациентов, получавалих более 50 Гр суммарно или более 2 Гр за фракцию, либо то и другае вместе.

Радиони удированные новообразования могут наблюдаться после едипистых курсов облучения, однако частота их исключительно низка. Это ыкже относится к лучевым некрозам мозга у больных с опухолями гипо-

фила.

Особенности ведения больных в отдаленном послеоперационном периоде. Рид проблем, возникающих в раннем послеоверационном периоде, удается решить я время пребывания больного в неирохирургическом стационаре, однако довольно часто больные иуждаются в особом наблюдении и лечении

в течение длительного времени, а иногда пожизненно-

После операции у многих больных появляются или нарастают симптомы иннопитуитаризма, гипокортицизма, гипотиреоза, несахарного диабета. К мо менту выписки они в значительной мере регрессирую; и на фоне рекоментованном терапин через 2-3 мес либо исчезают, либо приобретают легкую форму течения. У 8 10% больных преимущественно после удаления круппыу атсьом эти син громы проявляются в среднетяжелой и тяжелой формах и требуют постоянного дечения под наблюдением эндокриполога,

Появившееся после операции ухущиение зрегия может регрессировать на фоне соответствующего течения. То же относится к другим неврологическим симптомам педостаточности глазодвигательных нервов, парезам ко-

печностей, эмонионально-дичностным дефектам и тр

Ч.с.то отмечающуюся непосредственно после траненазальных операции назд пыную ликворею всегда издечивают в непрохирургическом станионаре, олилко не исключен ее репитив в отдаленные сроки. В этом случае больното пеобходимо госпитализировать и осуществить попытку консервативного течения установить наружный люмбальный дренаж на 5-7 дней, обеспечить исложение в постети с приподнятой головой, назначить умеренную теги гратирующую терапию, курс ангибиотикотерации препаратами широкого спектра тействия для профилактики или лечения сопутствующего менингита.

По ному пеобходим постоянный динамическый контроль за состоянием больного (певропатолог, эддокринолог, окудист) с нелью коррекции проволимого дечения, а также для своевременной диагностики рецидива заболевыны Стедует отметить, что КТ, произведенная в первые 1. 3 мес после операции, как правило, не позволяет достоверью оценить ее радикальлость из за большого часла артефактов (темостатическая тубка в доже опухоля и пр.). Для суждения о реплидиве или продолженном росте опуходи пеобхотимо орнентироваться на более позавие KI- или MP1 занные. При благоио пучном дечения отдаленного послеоправленного териода контрольную КТ изи МРТ желательно проводить раз в год на протяжении многих лет.

Важным моментом является определение трудоспособности. Нодавляюшее оо вышинство, их может вернутыях к прежнен деятельности через 3 6 мес после оперални при условии, что ист грубых дефеклов врения или не-

компенсированной эн юкринной недоет почности

### ПИСОК ВИТЕРАТУРЫ.

- 17 сти типофиза и хизматино сстирной объем Под ред. Б.А. Самозокина. В A Хитько.— Л.: Медиципа, 1985.— 303 с
- в. с. с. в. Н. Каринстък В. И. Проим И. И. Матинъпо резоизикиза томографииси.
- тор март, тов М.: Вилар, 1997.— 471 с. Г. Ф. Вала И. Г. Основы энлокрино повы Нер. с. лиз. г. М. Мезицина 1993.— 4 1980.
- в вириното ан. К инитеские очерки/Нот рез. 1. И. Маровой. Ярос Евген. tim tipece, 1999 - 505 c
- P. in V.F. Anatomy and Surgery of the Cavernous Simis. Wien. New York Springer 1 Fr 1989 P 1 344
- Corpor K., Kovacs K., Scheithuger B., Lland R. J., Diagnosis and Management of Piran us. Cumors. San Francisco: Humana Press, 2001 — P. 1—479

## ОПУХОЛИ ПИНЕАЛЬНОЙ ОБЛАСТИ

К опухолям пинеальной обдасти обычно относят не только опухоли самого пишковидного тела, но также повообразования близлежащих струк тур задних отделов III желудочка, четвероходимя, сильвиева водопровода

') на небольшая область — сосредоточие разнообразных опухолей, различиющихся по гистологической принидлежности и степени элокачествен-

пости.

Согласно классификации ВОЗ, выделяют 4 основные группы опухолей пинсальной области:

• герминативные опухоли;

• опухоли, развивающиеся из ткани шишковилного тела;

• глиальные опухоли;

• опухоли другой гистологической природы.

Эти повообразования составляют до 1% всех интракраниальных опухотен, примерно в 1/1 случаев являются элокачественными.

Терминативные опухали составляют около 30% всех опухолей пинеальной

области. Развиваются из эктопических зародышевых клеток.

Эта групна опухолей неоднородна Значительную ее часть составляют герминомы — опухоли, аналогичные семиномам яйчка Состоят из опухоленых клегок и лимфоцитов либо лимфоцитоподобных клеток. По непонятным пока причинам они встречаются значительно чаще среди жителей азинтских сгран (Япония, Корея, Кигай) — 3% от всех интракраниа выых опухолей. Среди европейского населения и жителей Америки они встречаются значительно реже — 0,4%. Значительно чаще возникают у мальчиков подросткового возраста.

В группу герминативных опухолей также входят.

 эмбриональная карідинома (ЭК); в чистом виде встречается редко, чаще является компонентом смещанных герминогенных опухолей, сочегаясь с тератомой или хориокарциномой; в типичных случаях гистоло гически представлена тяжами и пластами железистых клеток с признаками анаплазии, большим количеством митозов и некрозами, отличается от терминомы отсутствием в цитоплазме клеток гликотена, лим фоцитарной инфильтрации и гранулематозной реакции;

 хориокарцинома наиболее редкая и высокозлокачественная срели терминогенных опухолей, построенная из синцитио- и цитогрофобласта; элементы синцитиогрофобласта встречаются при герминомах, эмбриональном раке, тератомах, но лишь сочетание их с цитотрофобла-

стом позволяет диагностировать хориокарциному,

• опухоль желточного мешка (yolk-sac tumor). По гистологическому строению близка к эмбриональному раку; отличительные признаки – пачичие телец Шиллера — Дюваля (сосочки, образованные цежной фиброваскулярной стромой, покрытой двумя рядами клеток, и напоминающие развивающийся желточный мещок) и внутрипитоплазма тические или расположенные в строме зозинофильные тельца, содержащие альфа-фетопротеин.

В стигонуходи выречаются реако, характеризуются высокой степенью стего твенности, склонностью к инфильтративному росту в лиссемина.

ими по ликворным пространствам.

в попосоратованиям, возникающим из врозышеных клеток, стетует от основаже тертномы. Они могут быть как вредыми, состоящими из хоро основреженированных тканен (хрящ, энитечни, газдкие мыщны и эр.), о резотрасно тоженных и индеоргановчиных структур (чаще кист, выстан от сольтелием), так и невречыми, представлениями невредыми тканями, произволивыми всех зародышевых листков.

 прушле тератоплиых относят близкие по происхождению новообразо оснью холестевтомы и випомы, изредка встречающиеся в иниев натои об

11 -11

Что герминативные опуходи имеют смещанную структуру клетки бъеных гермином или тератом могут чередовалься с клетками эмбрио

эт стиол карчиномы, хорвокарципомы, опуходи желгочного ментка

Откли Принято различать пинеоцитомы и пинеобластомы. Последине от петиотся окстрым инфильтративным ростом и склонностью к метастали тов пино по ликворным пространствим Микроскопически напоминают испроотыстомы, состоят из мономорфных метких клеток с типерхромными жартип среди которых выявляются исвядорозетки Хомера. Ранга, а также эт исм изы долинных розеток, небольшой округлый просвет которых отацутей разладымо расположенными клетками с крупным ядром и светоний питоплавмой.

Пиверцитомы — доброкачественные опухоли, нередко с кистолым ком полентом. Выделяют также анапластические пинеоцитомы — они облазиот описанивным ростом и могут давать метастазы. Микроскопически опухольные простроена из мономорфных клеток с округлыми ядрами со светлои пук тео статмой. Клетки имеют отростки, импретнируемые серебром, сколления опорых формируют крупные безьядерные участки во токнистой структуры, огруженные слоем опухолевых клеток. Эти структуры обозначаются как потнеотограрные псевдорозетки или псевдорозетки Борита.

Писется возрастивя и потовая зависимость возникновения лих опухо ил инисопитомы чаще наблюдаются у женщин, пинсобластомы и дет

ском возрасте.

1 на выше опухоли встречаются примерно в 25% случаев. Развиваются из моловых структур, окружающих шишковидное тело; пластинки четверо то иния, степки асциих отлелов III желудочка и водопроводки мола

Оттельную труппу составляют эпендимомы, докализующиеся в выших

ит и тах III желудочка и внедряющиеся в волопровод мозга.

Помимо перечисленных опухолен в пинеальной области могут истречаться метастазы, менингиомы (развивающиеся из tela choroida III желудоч

ка) и некоторые другие новообразования.

**Клиническая картина.** Особенности клинического проявления опухолер поисачьной области в значительной степени определяются их гисто югической принадлежностью. При влокачественных опухолях развитие вбольный происходит в течение месянев и даже недель. Напротив, доброкачест венные опухоли (например, глиомы пластинки четвероходмия) могут не из меняться в размерах на протяжении многих лет.

Одним из наиболее ранних и характерных проявлении опухолей пине

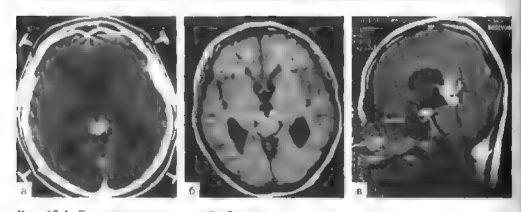


Рис. 15.1, Герминома пинеальной области. а — КТ. 6 — МРТ, Т<sub>1</sub>-взвещенные изображения; в — МРТ, Т<sub>1</sub>-взвещенные изображения после висдения контрастного вещества,

а выой области является развитие гидропефадии и внутричеренной гицертен вти веледствие окклюзии водопровода мозга

Локальные симптомы связаны со сдавлением (или инфильтрацией) покрышки и крыши среднего мота. Наиболее яркими и постоянными являются тапродвигательные нарушения в виде синдрома Парино. При инфильграции среднего мозга возможны и другие глазодвигательные паруше ния, обусловленные избирательным поражением ядерных структур. По мере развития заболевания присосдиняются нарушения статики, походки, из менение топуса мышц, нарушение слуха. В далеко зашелших стадиях появ тяются деперебрация, нарушения сознания.

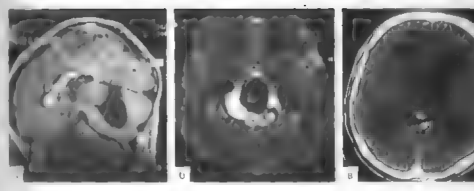
Сочетание внутричеренной гипертензии со среднемозговыми симптомами (синдром Парино) позволяет со значительной долеи вероятности зановозрить паличие опуходи пинеальной области. Однако для окончательного диатно а и определения гактики лечения необходимы дополнительные исслевования.

Диагностика. Наиболее информативный метод – MPT, которая даст наиболее полную информацию о докализации опуходи и ее отношении к б.нгэлежащим структурам. МР-ангиография позволяет выявить отношение опухоти к важнеишим венозным коллекторам - вене Галена и ее притокам Зилине этих особенностей особенно важно для планирования и успешного проведения операции.

Мало уступающие по информативности данные могут быть получены и с помощью спиральной КТ, также позволяющей выявлять сосуды мозга

При оценке информации, полученной с помощью МРТ и КТ, важно VЧИТЫВЫТЬ НС ТОЛЬКО Характеристику сигнадов или плотностей, полученных от опуходи, но и отношение ее к мозговым структурам. На основании анати м этих особенностей в значительном проценте случаев можно предположить ту или иную гистологическую природу опуходи.

Для герминомы типична симметричная инфильтрация задилу отделов врите напых бугров в сочетания с центральным расположением петрификатов. Это дает характерную картину «бабочки» с расправленными кры пыми.



Гир. 14.2. Зредая тератома пинеальной области
1 MP1, Г, вляешенные изображения, 6 — MPT, Т, вляешенные изображения, в — КТ: гипер
везглинае участки соответствуют кальцификатам

Ут головый рентленологический признак наблюдается только при герминомых (рис. 15.1).

Терминомы, как и другие герминативные опухоли, могут метаста про пот по пиклюрным пространствам. Характерно сочетание опухоли пинеа в топ оо ысти с повообразоващием в области воронки ИГ желудочка и хаазмы 110—15% случаев) (см. рис. 15.1).

 К1 метастазы в другие общети головного и спинного молл общару воздает приблизительно у 10% больных с терминативными опухолями и пинеор ыстомами.

Зрстая тератома характеризуется наличием четких контуров. Le структу ры имеет тетерогенное строение с множественными кистами, жировыми укон тениями и кальнификатами. Наконление контраста происходит нениты инвио. Характерно, что тератомы имеют тетерогенные MP-сигналы, как и в 1., так и в 1. режимах, с четко определяемыми множественными менки что кистами. Для невретоя или дюкачественной тератомы картина схожа со предоп тератомой, с той разницей, что границы последней менее выражены, имеется отек вокруг опухоли (рис. 15.2).

Упокачественные герминативные опухоли пизуализируются как нечетко отграниченные, повышенной плотности образования, с инченениями гетерогенным накоплением конпраста и перитуморозным отеком.

На МРТ большинство из элокачественных герминативных опухолей имеют мультилобуварное егроевие с нечеткими границами и напривем метких кист в структуре опухоли. Вветение препарата гадолиния приводит к гетеротенному усилению МР-сигнала (рис. 15.3).

На КТ и МРТ пинеопитома выглялит, как

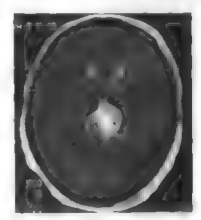
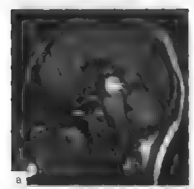
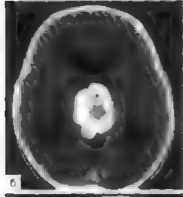
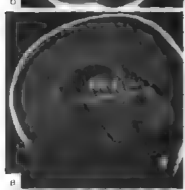
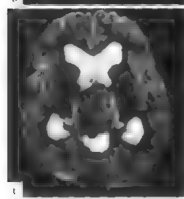


Рис. 15.3. Хорнокарпинома пинеальной области









### Рис. 15.4. Пинеопитома

в сагиттальная МРТ, Т режим в залних отделах III же тудочка выявляется небольших размеров типеринтепени ная опухоль; б — на КТ больших размеров гипердененное образование, которое занимает весь III желудочек, в, 1 участки низкого сигнала соответствуют зонам кальцифи казим МРТ

правило, хорошо отграниченным образованием, редко инфильтрирующим соседние мозговые структуры. При небольших размерах опухоль может иметь кистозное строение Крупные пинеоцитомы по своим характеристикам не отличаются от других, более агрессивных опухолей шишковидного тела (рис. 15.4).

При К Г пинеобластомы имеют вид образования повышенной плотности с инфильтрацией прилежащего мозгового вещества. МР проявления этои опухоли вариабельны и не специфичны. На  $T_1$ -взвешенных гомограммах пинеобластомы изо- или гипоинтенсивны, на  $T_2$ -взвешенных — гиперинтенсивны. Могут определяться участки некроза и очаги кистозной дегенерации.

Глиальные опухоли в основном распространяются в пинсальную область из соседних мозговых структур и представлены главным образом асгроцитомами, реже — эпендимома

ми (рис. 15.5; 15.6)

Помимо перечисленных выше основных групп опухолеи в пинеальной области могут встречаться другие гистологические формы Среди них выделяют доброкачественные и влокачественные опухоли. Для доброкачест венных опухолей характерна четкая граница с мозговым веществом, тогда как злокачественные опухоли отличаются инфильтрациси окружающих тканей. В группу доброкачественных новообразований входят менингиомы, дермоидные и эпидермоидные кисты, арах ноидальные кисты, ангиомы, липомы и др (рис. 15.7).

Размеры и топография опухоли являются определяющими для выбора наиболее алек

ватного хирургического доступа.

Небольшие опухоли (до 2,5 см в диаметре) располагаются в четверохольной цистерие или задних отделах III желудочка. Гигантские (более 6 см в диаметре) занимают практиче ски всю полость III желудочка и прастают как в боковой, так и в IV желудочек

В распознавании опухолен пинеальной области имеет значение также определение в Рие 18 4. Астроингома пинеальной области

кровій и ликворе маркеров, характерных так по которых герминативных опухолей

И клинической неироонкологии ил в основном два маркера, которые вы окоспецифичны для герминативных опучлей: вльфа-фетопротеии и челове некий хорвонический бета-гопадо-

Соптружение этих маркеров является со толинам почтверждением злокачетисиной природы опуходи, что может почитыея решьющим при выборе мето почения



В современных условиях, когда решающими являются результаты МРТ и 1-1 золект ие тестов на выявление биодогических маркеров имеет типпы с обмогательное втачение. Они более важные для оценки эффективности с в ного и выявления рецидивирования опухоли.

Спиреотаксическая пункционная биопеня (СТБ) на основе КТ полютвет о учить гистологический диагноз опуходи более чем в 80% едупаей. При СТБ мотут разлиться осложиения, в том числе и опастые, полому опа эткпа применяться лишь тогда, когда без нее не может быть определенатыктика лечения больного.

В связи с высокой информативностью МРТ и КТ показания к СТБ воз

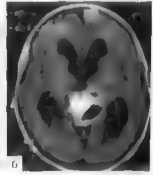
инкијот вес реже

Течение. В связи с большим разнообразием таких опухолей единото ориништа их лечения нет. Наиболее обоснован следующий адторитм тече пот При поброкачественных опухолях единственным методом является хитругическое удаление (исключением могут быть инфильтративные с пасть про опухоли, в том числе и очень медленно прогрессирующие с тиомы об стать кры за среднего мозга). При злокачественных опухолях (в случае от сутствия диссеминации пропесса) ноказано удаление опухоли с последующим облучением и химиотерацием.

За рязом исключении хирургическое дечение не показано при «чистых»

Рис. 15.6. Эвенлимома нипеальной области до (а) и после (б) внутривенного видения контрастного венества





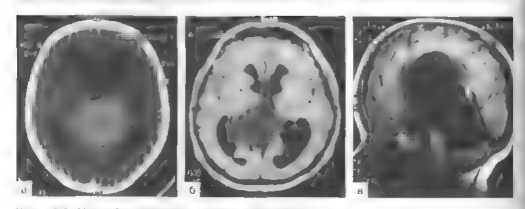


Рис. 15.7. Новообразования пинеальной области

а. К.1 изображение менингномы б. МРТ изображение лицермонтнов киста, в. МРТ изображение большой арахномдальной кисты.

герминомах в связи с их большой чувствительностью к облучению или химиотерапии.

Из сказанного выше следует, что удаление опухоли основной мего г течения повообразований пинеальной области, как доброкачественных, так и докачественных.

Апруранческое нечение Шишковидное тело с прилежащей к нему обтастью по существу является геометрическим центром головы. Глубина и со средоточение в этой юне жизнению важных структур (среднии мозг и ос повище глубинные венозные коллекторы вена Галена с ее притоками) определяют сложность и опасность прямых хирургических вмещательств Даже такой непревзоиденный авторител в непрохирургии, как X У. Кущинг, признался, что ему «...пикогда не удавалось сделать доступ к опухолям шишковидного тела достаточно хорошо, чтобы оправдать попытку удачения опухоли» Несмогря на значительный прогресс, достигнутый в по следние десятилетия в лечении опухолей пинеальной области, опыт отдель пых удрургов, специально интересовавшихся этой проблемой, сравнительно невелях

Для доступа к пинеальной области были предложены различные по туоты, некоторые из которых в настоящее время представляют инпы исторический интерес. Одним из первых удаление опухоли пинеальной области осуществил Ф. Краузе, применивший инфратенториальный доступ

Среди иноперов хирургии пинеальной области был Л. М. Пуусени, кото рын в 1910 г. удали г опухоль, прибегнув к пересечению поперечного синусл

и генториального намета.

У. Е. Девли в 1921 г. при опухолях пинеальной области стал применять тоступ через задние отделы мозолистого тела. Подхол через боковой желу точек с перфорацией его медиальной стенки на уровне охватывающей пистерны был описан Ван Ватеном (1931).

В настоящее время для удаления объемных образовании пинеа выон обкасти и области задъих отделов III жедулочка используют в остовном сватоступа зады очивит супратенториальный с рассечением тенториального намета и инфрагенториальный межлу наметом и верхней поверхностью  чта Реже применяют субхорнов испанци воступ через крыну ИП
 что т При распространенных опуховях возникает пеобходимость в вомонных полховах

Правлочный гранстенторпальный доступ Олим ит пер и от оступ стал применять Яжимисон Существуют некоторые разли эт платях лоступа О виг хирурги ограничивногся обнажением затига тов салитального сипуса тругие считают не тесообразным обнажать

поперечный синус, это обеспечивает более виврокий лоступ.

ты операция может быть выполнена как в положении больного сили, и и в положении ва боку с головой, повернутой на  $\gamma_1$ 

Наиболее рациональна следующая техника.

 Болгиой располагается на операционном столе в подожений силя или по постолову жестко фиксируют в раме Мейфияда или Гриноерга (рис. 15.8).

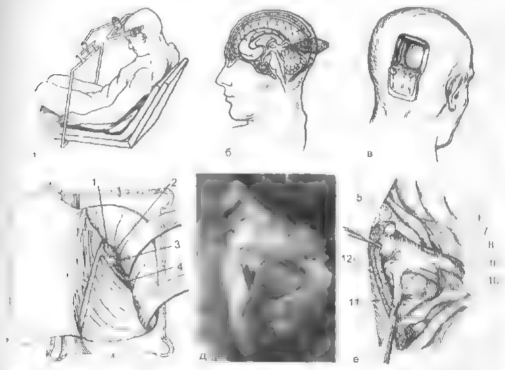


Рис. 15.8. Заты ючный транстенториальный доступ.

то применяе обливано сили б инфакление угла хирургической аблий в коститенского теприменару в примен, мень авария оближен верхина сабит, пынки свого в тем в сортине састь синусистосток г с этило ная челя емениета тигрализо и инскит кольо у с инстасть синусистосток г с этило ная челя сер, инутренняя (3) и одально с по от с п

При этом применяют все меры, необходимые для предупреждения и раннего

распознавания воздушной эмболии.

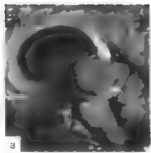
Кожу рассекают подковообразным разрезом в шейно-затылочной области справа (если нет особых условии, делающих левосторонний доступ более предпочтительным). Трепанацию выполняют с таким расчетом, чтобы обнажить задпие отделы сагитгального синуса на участке 10—12 см выше силусового стока.

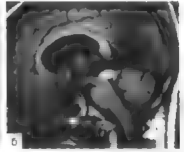
Івердую мозговую оболочку вскрывают полуовальным разрезом с основанием лоскута, обращенным к сагиттальному синусу. При наличии гидронефа нии целесообразно в начале операции произвести пункцию заднего розволяють желудочка и ввести в его просвет эластичный категер, что поляоляет извлекать ликвор на различных этапах операции. Это облегчает и делет малотравматичной тракцию затылочной доли. Последняя смещается в сторому от серповидного отростка с помощью широкого шлателя, фиксированного посредством автоматического ретрактора. Обнажают тенториальный измет и рассекают на участке 3—3,5 см разрезом, илущим параллельно прямому синусу, отступив от него приблизительно на 1 см. При более близком к прямому синусу рассечении намета возникает опасность повреждения ампулы вены Галена.

Ардуноидальная оболочка в пинеальной области и прилежащих отделах оуватывающей цистерны, как правило, резко утолщена, мутно-белого цвета. Оча волжна быть широко векрыта острым путем. Это позволяет обнажить ящнюю поверхность опухоли и расположенные здесь крупные венозные коллекторы: вена Галена, прецептральная, базальные вены (преимущественно правая), начальные отделы глубоких вен, медиальные затылочные вены. При инфильтративном росте опухоли эти вены частично или полностью могут быть включенными в опухолевую ткань, поэтому их мобилизацыя гребует исключительной осторожности. Как правило, для достаточного обнажения задней поверхности опухоли необходимы коагуляция и пересечение прецентральной вены (лишь при небольних опухолях она может

быть сохранена).

ехника удаления опухоли зависит от ее размера, структуры, степени инпазни в окружающие отделы мозга и может существенно различаться при опухолях различной гистологической природы. Тем не менее в большинетве случаев нелесообразно начинать с удаления ее центральной части, после чего появляется возможность мобилизации капсулы и отделения ее как от ранес упомянутых вен, так и от пластинки четвероходмия, задних боковых степок III желудочка, вершины червя мозжечка. В зависимости от структуры отухоли удаление ее может быть осуществлено дугем аспирации обычпым али ультразвуковым отсосом или кускованием. Плотные опухоли прилодится иссекать ножницами небольшими фрагментами. Некоторые опухоти пинеальной области обильно кровоснабжаются, преимущественно из ветвей длиих хориоидальных артерии, подходящих к опухоли с боковой поверхности. Входящие в опухоть артериальные веточки коагулируют и пересскают. Пробет дренирующих опухоть вен до их впадения в вепу Галена и ее притоки может быть коротким. Тем не менее, чтобы не вызвать повреж-.. тення круппых вев мома, эти сосуды надо коагулировать и пересекать на кансу је опуходи. При повреждении таких важных вен, как вена Талена, база пынье и ы т тубокие, кровотечение должно быть остановлено с помощью гемостатической марии или тубки. Коагу били не допустима. Передний поРие 15.9. Герминома пииот натой области. МРТ в 1, режиме до (а) и после (Ф) потазыного удаления пиумо и В области четве розо імнов пластинки FEYEROK KDORB





но опучоли, заполняющий задине отделы ИГ желудочка, в большинстве

спунаен удаляется сравнительно легко.

Lini, the позможно, следует стремиться к радикальному удалению онумоти. В исуталенные фрагменты опухоли возможно кровойздияние, что мо-4), оппъся причиной опасных для живию поменений в послеоперацион обы периоде Естественно, что фрагменты капсулы опухоли, илотно сраленные с важными венозными коллекторами, целесообразно не удалять Інгисливия темостаз важненший заключительный этай операции. Для эрми рки его падежности необходимо произвести компрессию вен на шее Тота у паченной опухоли твищельно выкладывают темостатической марчей После у вычения опуходи появляется возможность хорошо осмотреть нерезоне в одветьные отдеты Ш желудочка, в том числе и область дна повени ворешки, что позволяет в случае необходимости под контролем врешия произнести его перфорацию.

При больших опухолях, распространяющихся в боковые желудочки, их ин инальная стенка может оказаться широко вскрытой и на значительном

протижении обнажается сосудистое сплетение желудочков.

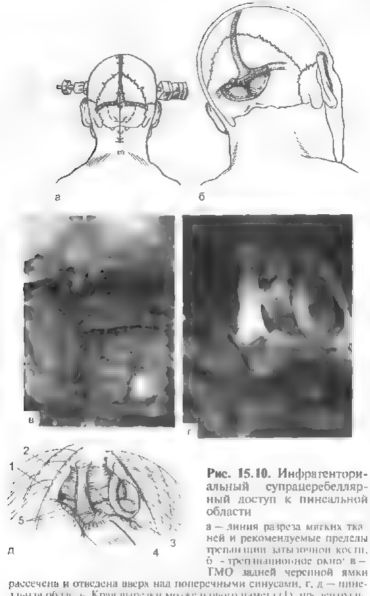
Івераую модговую ободочку завивают герметичным швом. Костини

поскуї фиксируют швами. Рану послоино зашивают (рис. 159).

Инфратенторнальный супрацеребетлярный доступ. Как уже из то сказано, впервые этот подход был применен Ф. Краузе, больныя ы, ила в разработке деталей этого доступа и его широком использования принадлежит Штейну.

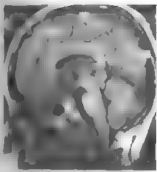
Больнов паходится в подожении сидя, голова наклонена до такой стейспи, чтобы между по (бородком и шеей был промежуток приблизительно в . на выда. Важно услушть пациента так, чтобы спинка стола не ограничини в гространство, необходимое для рук хирурга (альтернативой по южению си ві может быть положение больного на животе с опущенной вий годового

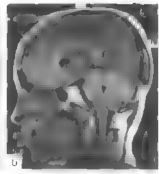
Производят срединный разрез мятких тканей в шейно-завылочной обполи и остеопластическую тренанацию с таким расчетом, чтобы общими: пижние края поперечного синуса и синусового стока (рис. 15.10). 1 пертутмоловую оболочку искрывают подковообразным разрезом с основанием обращенным к поперечным синусам. Коагулируют и пересекают вены нерехоловные в верхией поверхности мозжечка на тенториальный намет. Пр. опуходях сравнительно исбольшов встичины для доступа можно огранчиться пересечением лишь части вен. Так же, как и при супратенторитт ном доступе, «острым» путем пироко раскрывают арахноидальную обо ю-



рассечена и отведена вверх над поперечными синусами, г. д.— инисальная область. Края вырезки мозже (коного памета (1), предепрациная вена мозжечка (2), вад язі меанальны і оркличатая артерия (3), опухоль (4), верхние бугры четверохолмной пластинки (5)

ку в пинеальной области. Удобство и преимущество этого доступа заключтется в том, что основные манипуляции хирург осуществляет циже расположения вены Галена и появляется возможность симметрично обинжить опухоль с обеих сторон (см. рис. 15.10). При супрацеребет вярном доступель т







 Эти 15-11 MP1 и поружение до (а) и после (б) у, аления эпентимомы в интраоъс осистенфотография (по после обизжения опухоли

эколомые за в использовании шнателей поскольку мозжечок в силу за по меньтелей вниз. У разение опуходи осуществляется так же, как и при спол вом супратенторнальном доступе. После ее удаления представляет этосможность инпрокого обзора верхиях и передиях отлелов 111 желу юч осного или стилы паные отлечы его нелоступны осмотру (рис. 15.11)

Солорионульный доступ Оправлан при греимущественном солоз наи опуходи в задину и средних отделах III желу ючка (клади от

нь в в пулочковых отверстий).

1 горомнеств и пин этого подхоча производят трепанацию в лобной об-

— и с ображением сагитального спиуса (piic 15/12).

Исполняю гранскалленный поступ с проникновением в правыл боковор толь Обнаруживают сосущегое сплетение и отверстве Монро К гли этол и полуживают сосущегое сплетение и отверстве Монро К гли этол пину с помощью тонкого пинцета или диссектора разрываю, (сът этол пот свочом, которыи осторожно (чтобы не повредить виутрении этол мозг О до нимают и смещают в противоно тожную сторону. Таким пут этольтичног верхиюю и частично боковую поверхность опуходи. Ноступ пот при тежания части кансуту опуходи с большой остороживства в расп от при тежания структур ПТ жевудочка. Для распирения поступ пресчиниют пересекать стриоталамическую вену.

Одуходи, вые приопинеся в сидьвиев водопровод и процикающие в 15 с одек золут быть подностью или частично удадены доступом через 15

on isolation

При распространенных опухолях возникает необходимость в примене син в омонипровенных доступов (запылочного транстенториального с ин ресенторнальным супранеребетиярным, инфратенториального суправ ресенторного и солежний с доступом через IV желудочек и др.)

Выбор воступа де мется на основания индтельного изучения компьютер

отся и в первую очереть магнитно резонаводных томограмм.

При опухо их сравните вно небольшой величины с ограниченным супто иторит вным распространением предпочтите внее инфрагенторит на иги поступ. Напротив, при опухо их большой распространенности пробите волить в ооковые желу ючки и в иначите наюй части распольноющихся ща от хровий аврежи тентораального памета, преимущество имеет вита ючити могут с рассечением намета. Субхорномдальный доступ создает вуч

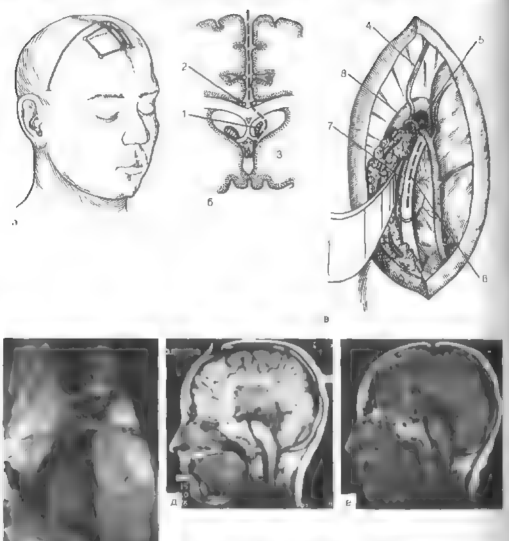


Рис. 15.12. Субхориоидальный доступ

 а — линия разреза кожи; б — трепанация, полход к якциим от делам III желудочка, Сосудистое сплетение (1), перикалае инае

«ртелги (?) притетивни бу ор (?), я с — о зерзановное — о е после векры ву право о воколост же у юскт. Всих при разнов перегородка (?) мо просво отверстие (5) — пчив рассечеля какрыва с ИГжету сотка (€) — правыя ясу релият вена (?), свод (8) —МРТ до (Д) а после (еттот упло о уттения дермованой киеты.

лие возможности для удаления опухолей, бодьшая часть которых расположена в задинх отделах III желудочка. Рассмотрим особенности хирургичского удаления опухолей иннеаданой области в зависимости от гистологи ческой структуры. Выше были приведены особенности удаления опухочя

— 1 чином з юкачественных терминативно клеточных опухолен, пинеобъяоб, отличающихся инвазивным россом.

Сорго ачественные тератомы — хорошо отграниченные опухоли с тете — соси съруктурой. Они могут содержань кистояные полости с муковт — эттержимым скоитения холестеатомных масе. В опухоли бывают уза согит стион сое инительной ткани, образования хрящевидной и костоин объети. Сравитие наю часто в тератомах обнаруживают дериваты кожи, инеченные волосы, в редких случаях — зубы.

Присутления тератом в первую очерель необходимо векрыть и опорожно тисточные подоста и удалить холестеатомные массы, что полютовет сопольно уменьшить размер опухоли и создает условия для правматиче о монициании ее кансулы. Илотные участки иссекцог необлащими быем възми пожищами. При учалении тератобластом непользуют ту же тису по нало помнить, что в отдельных участках опухоль раслет ин тео различи, гравица с молом теряется. Опухоль может богато крово и осеться. Полное удаление тератобластом из за их инфильтративного въбля неповможно.

Типальные опухоти, также развивающиеся в пицеальной области, от и пользертнообразием. Наряту с хорошо отгранизенными, часто кистолио среров изпишми обухотями пластинки четверохотмия встретногся ин бистерствино растушие илиомы без какои дибо границы, распространьно с в притежание от елы средието мозга и притедных бугров. Ограни голго опухоти могут быть узадены практически полностью. При ин постерствия растуших опухолях операния ограничивается их частичным

тип 20 30 тел назал удатение опухолей иннеальной области сопровож состиваськой детальностью и инвалилностью. В настоящее время при истоиний возможностей современной микрохирургической техники по тельностья тельность сиги и тась до 1—2%

И сости с редкостью опухолей этой докализации важно, чтобы операции этой аютисть в центрах, имеющих опыт дечения таких большых и соответ это волог устовия стя проведения интенсивной терации в послеонерацион нем периоде

Шултирующие операции Одна из особенностей олучолен расосталющихся в винеальной области и в задим отделах III жетулочка, это осно, ъткорных коммуникации на уровне сильнием волопровода с полотием гипропефалии и синдрома внутричеренной гипертензии

П редко явления закворной окказовай развиваются бурно, в связы с чекчолест вознакцуть необходимость в безоглагательном шунтировании

 Иногал внутренняя гидропефалия развивается медленно на протяжении исткольких лет.

Нокажания к политирующей операции и ее характер зависят от особотню — и развития вностевания в конкретном случае. Рассмотрым исскотько наиболее гипичных ситуаций.

При распространенной стокачественной опуходи с метастазами в пруги ось на нервной системы щунтирующая операция является е пистисна возможным и оправланиям упрургическим вменательством. Пормализани пи порозоращения и устранение сти цюма выуграчеренной интеристый согнает в этих случаях более благоприятные устовия для проведения туче ной и химногерыния.

При выраженной типропефалии и синдроме внутричеренной гипертенин, обусловленной опухолью, которая может быть узадена, не иссовора июначать лечение с шуптирующей операции для создания более благоприят ных условий для последующего именкательства на самой опуходи

Состояние больных после устранения явлении окклюзии быстро утуч шается и может оставаться удовлетворительным на протяжении длите наго-

го времени.

Укланное клиническое «благополучие» чревато тем, что в момент ухуч пістия состояния опухоль может достигнуть таких размеров и такой распро страненности, что станет практически неоперабельной. Положение осложняется еще и тем, что из за спавшихся желудочков создаются крайне нео а топриятные условия для подхода к опухоли

Больные с опухолями пинеальной области после шунтирующих операний из ликворной системе должны находиться под постоянным контролем, чтобы не упустить благоприятной возможности для осуществления основ-

пого этапа лечения — удаления опухоли,

При доброкачественных радикально удаляемых опухолях в большинстве случаев нет необходимости в шунтировании желудочков, поскольку удачение опухоли приводит к нормализации ликвороциркуляции.

Каким шунтирующим операциям с тедует отдать предпочтение?

В настоящее время наиболее физиологически обоснованной признастся вентрикулоскопическая перфорация дна ПЕ желулочка с созданием пули от

тока ликвора из III же тудочка в базальные пистерны мозга.

Преимущество эпдоскопической венгрикулостомии состоит в том, что отна ъет необходимость в использовании введенных в мозт инородных тел (шунтирующая система), а следовательно, до минимума сводится опасность инфекционных осложнении, все еще высокая при применении любых шун гирующих систем.

К сожалению, при больших опухолях, распространяющихся в III желу почек, особенно при их инфильтративном росте, наложение стомы в дне III

желудочка может оказаться невыполнимым.

В этих случаях выполняют наиболее распространенную шунтирующую

операцию - вентрикулоперитопеостомию.

В отдетьных случаях может возникнуть необходимость в операции, пред тоженной А. Торкильдееном, — вентрикулоцистерностомии. Положите в ики стороной этой редко применяемой в настоящее время операции является то, что после отведения ликвора из бокового желудочка в заты ючими пистерну не наблюдается колданса желудочков, они остаются достаточни широкими, что создает благоприятные условия для подхода к самой опухода

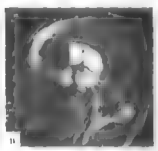
При уделения опухоли пинеальной области могут быть выполнены «ыпутренние» шунтирующие операции Так, при возникновении у хируры сомнения в посстановлении тикворооттока по сильвиеву водопроводу от может явершить операцию перфорацией дла ПІ желудочка под примым вригельным контролем, если был использован затылочный гранстептори

альный доступ (рис. 15.13).

При супрацеребе пярном доступе при необходимости операцию можно впершить созданием сообщения между боковым желу ючком и западочной инстерной верхний конец тренажной грубки через отверстие в тепториали пом намете вводят в задние отделы бокового же тудочка через его базальную степку, кауда выын конец кателера пизволят в запылочную пистерну







то 15 14. Одухоть пинеальнов обдасти. МРТ до (а) и посте (б) операция. Посте до опнос МРТ — изображение в режиме 1, в сагиттальной проекции показавыть с не суматомы в во юпроводе мода, что зренятствует оттоку диквора по не ст. МРТ в режиме PST (в) четко опрете инстентивороотток чарез стому созмать арсмы операции, и области два ИГ желу ючка.

**Комбинированное лечение опухолей пинеальной области.** При злок чест стоих эпухомух иннеальной области (терминативно-к источных, иннеобттесту стокачественных тератомах, тиобластомах) хирургическое узластые мен цинь этап течения. Оно должно быть дополнено тучевов и химпотерынией.

Туплан тератия Несмотря на то что тучевая тератия является мето том осторт при телении интракраннальных гермином, существуют продиворе истопрентельно объема облучения ЦНС, особение при профитактичет его объеми всего краниоспинального пространства. До появления со от этольных КТ и МРТ песледовании и при отсутствии адекватного стали

странствых КТ и МРТ меследовании и при отсутствии адекватного стали устания стоо тевания в большинстве неследований рекомендовалось провозить профагактическое облучение всего краниоспинального пространства и и к тожнее время краниоспинальное облучение рекомендуют сві наши

под и с краниосцинальной лиссеминацией опухоли (положительные инто экические из а визуализационные запные), при сублиендимном распророжительно или и, позможно, большых с множественными опухолями сретиен обще (пичет вная 4 хиазмальная область). Для крациоспинального облужной изинациют доль от 30 до 36 Гр с докальным бустом на первичную доль то 50 Гр (1,8—2 Гр за фракцию). Пациентам, которым краниоспи ототтое облучение не покальным проволят облучение желулочков го товкого с то то то да 30 Гр и токальным буст на опухоль до суммарион тозы 50 Гр у краевым вахватом 2 см.

франциа предов с первичными интракраниальными терминомами быт ответ на химиотерацию препарагами писизатины. Небольной всерим отальным материал показал хорошие результаты с пеоапьючного пошотерацией ъри послечующей радиотерации уменьшенной лозой и п

при самостоятельной химнотерации.

Не сраинозвоснике опеходи менее радиочувствительны, чем герминомы По кому на периом этапе нечения иля большинства пациентов рекоменту замъстам напо возможная резекция опуходи. У больных слинсовим ил розетнара фезопротенна и оченичнам спинальным обсеменением полможность ко стереотаксическая биопсия в связи слем, что общирная резекци шиходи не улучшает выживание.

Итохое выживание среди паниснов с негерминомогенными опухоляма приводит некоторых исследователей к рекоменлации послеоперационного краниос инального облучения. При отсутствии спинального обсеменения очевилной необходимости в этом нет. Если назначается дополнительная химиотерания, то после нее ложно быть проведено консолидирующее локальное облучение (при отсутствии спинального распространения) или краниоспинальная лучевая терапия (при наличии спинального метастазирования).

При пинеоцитомах используют методику лечения глном с низкой степенью элокачественности. При тотальной хирургической резекции показано дигамическое наб подение. При субтотальной резекции необходима лучевая

терапия.

Локальное поле облучения должно охватывать дооперационный объем опухоли с краеным захватом 2 см. Рекомендуемые суммарные дозы - от 50

до 55 Гр.

Пинеобластомы можно расценивать как вариант примитивной нейроэк годермальной опухоли и лечить, как меду гобластомы. После максимально возможной резекции надо провести краниоспинальное облучение в дозе от 35 до 40 Гр и дать локальный буст до 54 Гр. Для пинеобластом дополнительно рекомендуется химиотерация, аналогичная химиотерации медуллобластом высокого риска.

Ещальные опухоли (астроцитома, эпендимома, олиголендроглиома) лечат по обычным методикам, соответствующим гистологии и степени их здока-

чественности.

Исследования последних лет показали эффективность химиотерапии при элокачественных опухолях пинеальной области, в первую очередь герминативного ряда.

Эффективность химиотерации на основе препаратов - производных платины у больных с первичными герминогенными опухолями головного мозга

очень высока.

Одинум из вариантов рационального течения больных с «чистыми» терминомами (после гистологической верификации диагноза и при условии пормальных титров альфа-фетопротеина и бета хорионического гонадотропита в сыворотке крови) является комбинированное дечение химиотерания і лучевая терапия. Режим химнотерации, цисплатин — по 25 мі/м<sup>2</sup> в 1 и и 4-й день: этопозид — по 80 мг/м в 1-и и 4-й день Такие курсы по вторяют каждые 3-4 нед. После 2-3 курсов химиотерапии проводят конгрольную КТ или МРТ (обычно выявляется полная регрессия опухоли), Затем проводят дучевую теранию с облучением всего головного мозга СОД 24 Гр и еще 2—3 курса химногерании в том же режиме. При таком режиме снижается лучевая нагрузка (по сравнению с традиционным дозовым режимом дучевой терапии интракраниальной герминомы) прежде всего на структуры хиазмально-седлярной области, где часто локализуется герминома, а также на структуры среднего мозга. Это позволяет снизить риск необрацимых эндокринных, а также зрительных нарушении у данной группы больных.

При тормонально-активных терминогенных опухолях (с повывленными титрами альфа фетопротенна и/или хорионического гонадогропина в сыворотке крови) химпотерацию обычно проводят после окончания радиотерации или парадлельно с неи по радикальной программе. Другим вариантом

нов этой проглодически неблагоприятиой труппы по запад является по бит 2 3 курса химиотерация инсплатия 1 этойози 1 1 о компции 1 тученой терация, после ~ ученая терация по рачикальной программі, по 1 б курсов химпотерации в таком или измененном режиме (иломер, яфосфамми + цисплатии + этойозид).

При полеобластноме и анапластической пинеоцитоме, свя которых караторы высокая частога субарахнойдального метастазирования по оботожам союбно и епинного мозга, химиотерания, как и при мелутнобластоме, этны гходать в обязательный протокол лечения. Обычно химиотеранию обязанельной терации, проводимой по радикальной посрамме Режим химиотерании цисплатии т этоновил т цитоксай скак ори мету побластоме) вибо карбонлатии т этоновид (карбонлатии 450 мг/м эт в лень, этоновил по 100 мг/м в 1-и и 3 и день). Всего — 6 курсов,

Носте повлетьность применения лучевой в химиотерации зависит от

и обенностей каждого случая.

 И отдельных ситуациях при тяжетом состоящий больного и опасности примого хирургического вмещательства чечение можно начать с курсов уп многерации.

Особого внимания заслуживает рассмотрение принципов дечения терми пом. В связи с их высокой чувствительностью к лучевой терации наиболее этоглована следующая схема дечения шунтирующая операция (при при из в сх. окклюзии тикворопровозящих путем) — облучение толовного мозга толо шительным облучением пинеальной области.

Альтернатива: сочетание лучевой терании низкими дозами (до 32 Гр) с

ъимиотерапией.

## ЗЛОКАЧЕСТВЕННЫЕ ОПУХОЛИ ОСНОВАНИЯ ЧЕРЕПА

Хор юмы и хонлоосаркомы — опуходи, развивающиеся в костноп тклиг Хотя ил опухоли часто объединяют в одну группу, происхождение их в. г. ное хортомы возникают из остатков первичной хорды, в то время как

макат довржвет на вътогоримор наможно общего и под

**Хорломы** — редко встречающиеся опухоли (0.3% всех интракрания папых опухолен). докализуются в костях основания черена — в сельярной области объясти ската и краниовертебрального церехода. Они также могут поражить позноночник, чаше верхние шейные позвонки и крестеп. Отмечаются как в детском возрасте, так и у взрослых.

пстологически состоят из крупных вакуолизированных клеток, содержаниях мукова и аналогичных клеткам первичной хорды. Характеризуются инфильтративным (в превелах кости) характером роста, сравнительно мед кличают не неуклонной прогрессией. Различают несколько гистологических нариантов, «Классическую» хордому, хондроид-хордому и атипическую, от

личающуюся структурой и темпом роста.

По мере роста опуходь разрушает кости основания. Островки костион ткани оказываются окруженными сравнительно мягкой тканью опухоли Уведичиванев в размерах опуходь приподнимает надкостницу и пверчую мозговую оболочку. При больших, длительно существующих опухолях тист тія оболочка местами может быть разрушенной и орухо тевые массы него съетственно притежат к базатьным отлетам мозга, слевливая их. Инфитырация опухолью основания черена поиводит к разрушению стенок костных кань тов, а которых проходят черенные нервы, и поражению этих нервов Возможны кровояздияния в ткань опухоля

Клиническое проявление хордом определяется их докадизацией. Опухоли распольной исся в сел іярнов области и верхинх от телах скала, проявляют ся ме пенно прогрессирующими зрительными нарушениями (слижения эрстия, битемпоралы ая темпанопсия) и симптомами эн токринной не попиточности. При разрушении онухолью верхних отделов ската в области по резтовых каналов поражаются отволящие первы. Нередко поражение VI нары черенных нервов является начальным проявлением хордомы. Пара-CC ESIDITATA DOCT OHANOUR BERTHORRICHER KREEDEOSALAN CMEVON COHDOROX LE ется парушением функции проходящих в них III первов,

Хор юмы, располагающиеся в нижних отледах ската и на уровне кранно вертебрального верехода, вызывают нарушения функции каультыной труп нарущения глотания, фонации, боли в пес, вынужденное по-

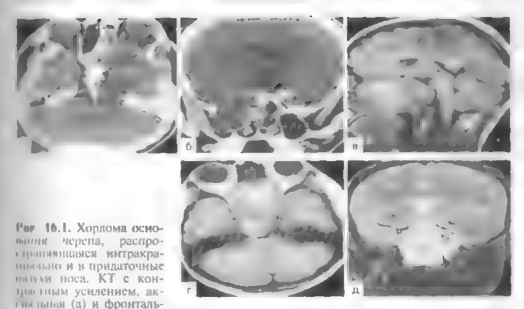
ложение головы.

достиг и большой величины, опухоль сдавливает ствол мозга, проявля ясь парушением статики, похолки, поражением ширамилных путен. Всестствые поврежления тиквороцирку вний и развития на продефазии во инкают симптомы внутричеренной гипертензии.

Рост о тухо БЕВ посорого: тотку может сопровождаться затру шением гло

виния и льгхания.

В большьик не случаев опухоли ирогресструют сравнительно метисина и чтето постигают гитантеких размеров. Атипаческие хортомы, истречью-



стироская МРТ в режиме Т, в сагиттальной (в) и аксильной (г) проекциях, проекциях в фронцальной (д) проекции

ощен в 15 20% случаев, отличаются более бурным ростом (в течение метошен) и ранним рецидивированием.

Основные мегоды диагностики - КТ и МРТ.

№ 1 в костном режиме позволяет выявить деструкцию кости (в области то свершины пирамиды, турецкого седла) и островки костиой ткани, ок то в иные опухолью, которая может быть умеренно пониженной или поны остоин плотьости, умеренно накапливающей контраст (рис. 161) МР1 те т чо тее полную информацию о размере опухоли и ее отношении к молу

Об новной метод лечения хордом — хирургический. В связи с развитием опредени основания черена наметилась тенденния к удалению хордомы по производят общирную резекцию высти в зоне расположения опухоли.

том не менес, в основном в связи с поздней диагностикой, удилить опу том в пределах неизмененной кости, как правило, не удается. Операция полится к максимально возможному удалению мяткотканиой части опухо-

ин и изолированных фрагментов кости.

Информах, чокализующихся в области турецкого седла и основной пасухи, в туст от тать предпочтение гранссфеноилальному доступу. При опухосля оп ктох отделов ската, особенно при их распространении в ротопосот то ку с кто использовать грансоральный подход. Для удаления распространен полуходом, на большом протяжении разрушающих основание черена то у от ть вног трансовальный и орбито лигоматический подходы. При хор ю ть кр шновертебрального перехода обычно используют срединный заты фользий или ретросигмовидный доступы.

При выборе адекватного доступа следует руководствоваться следующими соображениями. Поскольку большая часть опуходи представлена мягко гканным компонентом и может быть сравнительно легко удалена путем ас пирации или при помощи хирургической ложки, часто нет необходимости и применении обширных базальных подходов. Опухоль может быть достаточ по радикально удалена через небольшое трепанационное отверстие. Экс тепсивные базальные доступы оправданы в тех случаях, когда хирург рас считывает на радикальное удаление опухоли в пределах неизмененной

При неполном удалении клинический рецилив опухови практически вс избежен, но при сравнительно медленном ее росте он может наступить

спустя многие месяцы и даже годы после операции.

По мнению большинства авторов, хордомы резистентны к лучевой тера нии. Поэтому при продолженном росте опухоли целесообразно ее повтор пое удаление. Иногла больных приходится оперировать несколько раз, лос гитая после каждой операции длительной ремиссии.

Облучение показано при атипических хордомах, склонных к быстрому

псцидивированию.

Нарялу с дистанционной лучевой тераписи в последние годы все ботее широко используют радиохирургические методы облучают участки пораженной кости, которые не удалось резенировать при попытке ради кального удаления хордомы с использованием расширенных базальных

доступов.

Хондросаркомы по клиническому проявлению, изменениях, выявляемых при КТ и МРТ, очень близки к хордомам. Их наиболее частая локализа ния - скат и сфеноселлярная область. Место исходного роста - неокосте певший хрящ в месте сочленения костей, формирующих основание черена. Чаше хондросаркомы развиваются в месте петроокципитального синхонироза Они чаще, чем хордомы, имеют асимметричный рост.

Отличаются сравнительно доброкачественным течением и медленным

гемном роста.

Подходы к их лечению аналогичны применяемым при хордомах.

Вследствие более плотной структуры хирургическое удаление их слож

нее, чем удаление хордом.

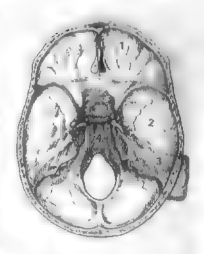
Другие элокачественные опухоли головы и шеи составляют 1 2% всех стокачественных повообразовании. Развиваются в основном из экстракрапилльных тканей — эпителиальной выстилки наружного и среднего уха-(рак), экстракрапиальной мышечной ткани (саркомы), периферических первов (непроэпителиомы и злокачественные опухоли оболочек перифери ческого нерва), опухоли лимфоидной ткани (плазмоцитома, гистиоцитома) В сьязи с эгрессивным, деструктивным ростом опуходь быстро выходит в пределы одной анатомической зоны, в значительной части случаев поража ет основание черена и может распространяться интракраниально. Распространяется опухоль как путем прямого прорастания структур основания, так и по периневральным пространствам черенных нервов.

Подход к лечению элокачественных опухолен является комплексным и имеет существенные отличия от такового при доброкачественных опухолях основания черена. Комбинированный метод, применение которого обязательно при здокачественных опухолях, включает хврургические, дучевые и миниотерацевтические методы. Выбор оптимальной тактики, и том числе 6 т. 16 2. Зоны тока игишин опухозей доступные для рыникального хирургического лечения.

1 ипредвие отделы основания черена; 2 — переднелатеричные отделы основания черена; 3 — латеральные отдечы и пования черена, 4 — зона, недоступная для радикальпой опершия

наследовательность применения указанных постоон, определяется инстологической природом и распространенностью опуходи.

Каждый вид опухоли имеет особенности, в синт с чем существует множество частных эти сификаций. Однако наиболее универспыст к тассификация ГММ, в которой 1 харов перимет распространение первичного опукативного очата, N — состояние регионарных и отта пециых лимфатических узлов, М — наличие отдаленных метастазов опухоли.



Гожичественные опуходи основания черена по признаку первичного рыспространения процесса относятся к 111. IV стадиям забодевания

**А зинико-диагностические критерии.** Заболевание на протяжении значи и иного премени остается вне поля зрения опкологов, так как опуходь на раниих стадиях протекает под маскои хронических воспалите њиых пропес тов. Велущую родь в топической диагностике и определения стадии пропоссы прают К1, МР1 и радионующияя лимфография, причем ведущая рото и паибольшии объем диагностической информации обеспечимет. МРТ Очним из основных диагностических методов является предопераци. оти выбионсия (открытая, пункционная, эндоскопическая). Наиболее часто применяют открытую и пункционную биопсию. Первая наиболее универстныта в позволяет получить образен ткани опухоли практически любой покаличании, но в то же время наиболее травматична. Пункционная биопсия технически самая простая, не требует сложного инструментального обесцечения, осуществляется в основном при опухолях, внедряющихся в полые пространства дипевого скетега (околоноровые дазухи) или расположениях по вкожно. Эндоскопическая биопсия более надежна, так как прои полится. по г по шым визуальным контролем, однако ее применение также ограниче чо покализацией опухоли в пределах воздухоносных полостей.

Апрургическое лечение. Показания к радикальным хирургическим имеща те на ням основываются на локализации новообразования и статии опкопотического процесса. Распространение опуходи на основание черена не является вричиной отказа от оперативного вмешательства. Прямые показания к рачикальному хирургическому вмешательству могут быть сформу игрованы при исех основных гисто тогических типах дюкачественных опухотов поражающих основание черена, исключая опуходи лимфоретику приото ряда на сталии таболевания 13—4 NO —X MO,

Зоны показильний опухолей, доступных для радикального упиления, представлены на рис 16.2. Общие принципы определения показании и противопоказании при злокачественных опухолях сходны с таковыми при пругих вилах непрохирургической патологии. Принято считать, что опера ани не показана при уронне активности менее 30 бажлов по шкале Карпон

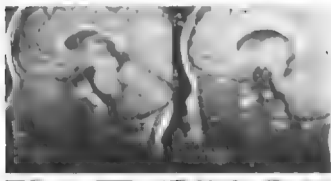




Рис. 16.3. Рабломиосло кома решетчатой пазухи. носоглотки, правой половины полости носа, привой верхнечелюстной пазухи. МРТ до (вверху) м после (виизу) операции Стрелкой показан трансплантат поямой мышны живата

ского. В отличие от доброкачественных опухолей при злокачественных новообразованиях (в наибольшей степени это относится краниофациальным процессам) гнойно-воспалительные изменения, особенно и связи с распалом и нигноением опухоли, не

служат противопоказанием. Паллиативные операции включают частичнос удаление опухоли и эмболизацию афферентных сосудов при неконтрына русмых кровотечениях из новообразования.

Краниофациальные блок-резекции у больных со злокачественными опухолями основания черепа. Разработка эффективных метолов реконструктивной и пластической хирургии явилась основой для выполнения блок-резектити у больных со элокачественными опухолями основания черепа, когда удаляет ся опуходь единым блоком с придежащими нормальными тканями (тверлов мо говой оболочкой, мышдами, костями основания черена и лицевого сколета, слизистои оболочкои, тканями глазнины, кожей). Краниофациальног блок-режимя является одним из этапов комплексного лечения больных со глокачественными опухолями основания черепа краниофациальной покаливании. Последние имеют склонность к местному распространению и осл ко цают как регионарные, так и отдаленные метастазы. На этом основаны концепция возможности излечения больного от элокачественной кранию фациальной опухоли путем ее удаления блоком с участком принежания здоровых тканей. При подготовке больного к блок-резекции выжно тны те выос обследование для исключения метастазирования и четкого опредетення локализации и распространенности процесса с целью планировании объема резекции и метода пластики дефекта.

Методика. В блок включают носоглотку, решетчатую и основные паихи, основание передней черепной ямки. В зависимости от распространей ности патодогического процесса блок расширяют зг счет глазнины, верхневе постной назухи и крыловидных отростков, структур полвисочной ямки Лефекты твердой мозговой оболочки закрывают евобозными фрагментами жировой клегчатки и еверху укладывают перемененный доскут на ткостии. ны. Образующиеся после таких операций общирные дефекты костеп и коп. тав траней закрывают кожно мышечным госкутом на сосудистой ноже с респрочанием из его кожной поверхности обязсти неба и основы для этапого протеза. Кожно мышечный лоскут формируют из випрочанией птины стины, передней зубчатой мышаы, большой грудной мышаы, при сти мышшы живота (рис. 16.3). При распространейном варушений не тост пости пвердой мозговой оболочки эти лефскты целесообразнее закрывать вуктом большого сальника на сосудистой ножке.

При распространенци опухо и на затеральные озделы основания черена в сов вк почают структуры, формирующие подвисочную ямку, сустанной и восновным огростки нижней челюсти, наружные отделы пирамиды височной кости перхнечелюетную назуху, глазиицу, основание передней черенной охил формирующее крышу глазиицы, дефекты закрывают так же, как и при передних блок-резекциях.

Перет краниофациальной блок-резекцией устанавливают люмбальный

центы, который учаляют в среднем через 6. 8 дней после операции.

нок резекции пирамиды височной кости. Боковая резекция предусматри нест частичную мастоидэктомию и иссечение хрящевого и костиого отделого поружного слухового канала с включением структур барабанной полости при писимости от глубины распространения опухоли). Полную резекции произволят при опухолях, захватывающих среднее ухо и/или систему вотлужопостых ячеек соспевилного отростка. Внутренняя граница резекции при пом вите операции проходит на уровне лабиринга и проксимыльных отлетов внутреннего слухового прохода.

При парамилной резекции, применяемой при распространении опухольна большую часть пирамиды височной кости, соответственно удально большую часть пирамиды в путренияя гранина резекции проходит дате разгинее канала внутренней сонной артерии. Наиболее общирной ивляется перок швальная блок резекция в блок удаляемых тканей включают частенно или полностью верхушку пирамиды височной кости — с векрытием костного канала внутренней сонной артерии с реконструкцией последней или без таковой. Как правило, хирургическое лечение комбинируют с лучевой и химиотерацией, которую чаше применяют при саркоматолны пропессах.

Наглиативные операции проводят при необходимости умецьнени объема опуходи в связи с выраженным изменением внутричеренных объема опуходи в связи с выраженным изменением внутричеренных объемных соотношения и создания условий для проведения курсов пучено и химпотерации. Решиливирующие кровотечения из опуходи, обичань кровостабжение стромы новообразования служат показациями к эмбольтили афферентных сосудов опуходи либо в качестве основного наттитивного вмешательства, либо для подготовки к радикальному хирургичискому дечению

Выбор хирургического доступа при наллиативной операции обустов и выстем локализацией и распространением основного процесса, а технические приемы уделения опухоли в целом идентичны таковым при разикот ной операции

Основные схемы комбинированного лечения:

 ты эпите платыных опухолей предоперационная химиотерация, кы перостатическая доза лучевой терации; удаление опухоли, лучевая г рация; повторные курсы химиотерации;

- для мезенхимальных опухолей (саркомы) хирургическое лечение и послеоперационным курсом дучевой герания;
- для опухолей, развивающихся из хрящевой ткани (хондросаркомы), хирургическое лечение;
- для эпокачественных опухолей периферических первов хирургаческое лечение, послеоперационный полный курс лучевой терапий; по т держивающие курсы химиотерании в позднем послеоперационном периоде;
- при опухолях лимфоретикулярного ряда (плазмоцитомы, гистиоцитомы) лучевая терапия в сочетании с химиотерапией (при необходимости), для лимфом химиотерапевтические методы с включением лучевого лечения на позыних этацах при неудовлетворительной реакции на химиотерапию.

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- Пачес А. И Опухоли головы и шен. Ч. Медицина, 1983.
- Inzunger F. M., Weiss S. W. (eds). Soft Tissue Tumors 3rd ed St. Louis; CV Mosby, Co., 1995.— P. 523—577.
- Janecka I. P., Tiedeman C. Skull Base Surgery. Anatomy, Biology and Technology. Philadelphia New York: Lippincott Raven, 1996.
- Robertson J. T., Coakham H. B., Robertson J. H. Cranial Base Surgery. London Church ill Livingston, 2000
- Meyers I. N., Suen J. Y. (eds), Cancer of the head and neck 2nd ed. New York Churchill Livingstone, 1989

# дизэмбриогенетические опухоли

## 17 1 Краниофарингиомы

но морнотенетические опухоли развиваются из не подвергнихся обрат « → разлитню клеток, на определенном этапе эмбриотене за пригимающих эте състь формировании первиои системы. К ним относят эпидермоидиые по рмоитные кисты, кисты кармана Ратке, колзоидные и др.

Нальное часто встречающенся опухолью дизэмбриогенетического ряда-

яполется краниофарингиома.

Единофарингиомы - доброкачественные эпителиальные опухоли дизоприотиченического происхожления, располагающиеся в хиазмально селприот области и в области III желуточка. Составляют от 1,2 до 3% опунен потовного мозга у взроелых. В детеком возрасте встречаются яга се и но чаще (9%), образуя самую большую группу внемо повых опу-

Согласно наиболее распространенной теории Эрдгейма [Erdhem, 1904], этеннофарини номы развиваются из остатков эмбрионального эпителия прозна Рагке, представляющего собой выпячивание первичной ротовой от ил которого на рашией стадии эмбрионального периода развивают и перс ния доля гинофиза и его туберальная часть. Этот выворог глеточного потте ния подвергается обратному развитию, но вдоль так называемой гином гинофизариой оси могут оставаться скопления эпителиальных и ток, которые обнаруживаются в 25—30% случаев.

Ностепние чаше всего располагаются супраселлярно, вдоль стебля. Верх пострунна липениальных клеток локализуется у места выхода воронки ги-пофиза из мо вовой скани, нижняя — у выхода ножки из передней доли ти-пофиза как пад-, так и подлиафрагмально. Такие скопления могут быть на постуренкого седла под гинофизом и по всему пути краниофарингельного четт от посоглотки (вне основной кости) в толще основной кости до дна

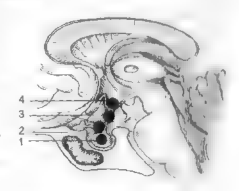
туренкого седла (рис. 17.1).

Сконтения эмбрионального эпителия практически всегда находятся по средней иниви и являются причиной развития опуходи. Тонография по в пеней определяется местом исходного роста.

Гопография. Наиболее обоснованной инпистся классификация, предложентии В. В. Греховым (1956) и модифицириванная Ю. Штеньо (1983). Близкой препетавляется классификация М. G. Уалида (1984) Краннофарингиомы можно разделить на 3 основные толографические группы.

Puc. 17.1. Места скоплений эмбрионального пине им

1 тиняфия, 2 стебель гипофиза: 3 — дно III же причик; 4 основная пазуха,



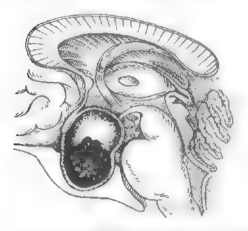




Рис. 17.2. Эндосупрасед/пярная краниофарингиома

Рис. 17.3. Стебельная краниофарингиома.

1 Эндоселлярные, развивающиеся из остатков эпителия, сохранившегост на уровне гипофиза. К моменту диаптостики опухоль обычно достигает значительной величины и, растятивая или прорывая диафрагму туренього седля, распространяется супраселлярно (рис. 17.2). В связи с этим прави и нев горория, о группа эндосупруссивающих краническогом править править править править правительногом правительногом

нее говорить о группе эндосупраседлярных краниофарингиом.

2. Стебельные — развиваются из эпителиальных отщеплений на уровог стебля гипофиза. Располагаются над туренким седлом, смещая вниз эпи фрагму седла. Дно III желудочка и хиазма оказываются оттеспенными вверх. Капсула опухоли отделена от III желудочка мягкои мозговои оботочкой. В связи с топографическими особенностями их можно рассматрив по как супраселлярные — экстравентрикулярные краниофарингиомы (рис 17.3).

Большая часть краниофаринтиом этои группы развивается из эпите пальных «зачатков», расположенных в голице стебля гипофиза. По мере пат-

вития они частично или полностью разрушают стебель.

В сравнительно редких случаях эпителиальные зачатки могут раснова гаться вне стебля — экстрааксиально — в субарахноидальном прострукство Как правило, это кистозные опухоли гитантских размеров, имеющие и пленцию к распространению по субарахноидальному пространству основа ния мозга в переднюю, среднюю и заднюю черенные ямки Капсула опухоли «муфтообразно» обрастает зрительные нервы, хиазму, сонные артерии и их ветви, ножку типофиза (рис 17.4). При выраженном пара- и ретрости лярном росте в капсулу опухоли могут быть включены [11, 10, 0, 0]. VII VIII пары черенных нервов.

3. Кранцофаринецомы III желудочки гистогенетически евизаны со скои е имями эмбрионального лителия в области воронки. В этих случаях опухоль частично или полностью располагается в полости. III желушины

(рис. 17.5).

Це јесообразно выделять 2 гонографических варианта с преимушеств и ным расположением опухоли в полости желудочка и слитра лити экстра





Рис. 17.4. Висаксиальная супрасе двриая краниофарии нома-

Рис. 17.5. Интра. и экстравень рикулярная краниофариятиома.

осторы у вірной покализанией. Внеже гудочковая часть может составлять осторы напую часть опухоли и находиться в межножковой пистерне, позмытиюй и параселлярно.

Погранев рикулярные краннофарингномы, не распространяющиеся ы

ото тель, полости 111 желудочка, встретаются крание редко-

Субсе в партые краниофаринтиомы также составляют сравните нью ред то тругих и развививаются из субселлярного скоиления эмбрионального экон ин. Эти опуходи располагаются в основной назухе, протикают в при этомные полости, радрушая кости основания черена

В ник имоста от направления роста выделяют краниоф принтиомы с от амунисственно анте (в переднюю черенную ямку), латеро- (в среднюю траную ямку) и ретросеттярным ростом (в задиюю черенную ямку) и отпават степени такои характер роста наблюдается при стебе напах, пре постае принтиомах, которые могут распространиты или плачительное расстояние от хиазмалыно-селлярной областв

Псобходимо отметить условность приведенной классификации. Наи оссльую сложность представляет определение голографоаватомического осрешите при гигантских кранвоф эрингиомах (диаметр равен или превыны, т. т.см.), поскольку они могут локализоваться в разных структурах могла сообщего область турецкого седва, распространяться по основанию могла во процася в полость III и боковых желудочков, в медиобазальные отлеть добных и височных долей

Гистологическая структура. Согласно классификации, принятов ВОЗ респисиот 2 основных тистологических варианта краниофариненом ала этистиомого юбине (около 85%) и папи поматозные (45%).

Большиниюмоподобные кранцофаринсцомы чаще встречаются у папистно стекого и по просткового возраста. От правотся полиморфизмом в могу иметь компактное (10%), кистолное (30%) или смещанное (60%) стросние

Компактная (паренхиматозная) часть может включать петрификаты разигинах размеров, межлу которыми располагаются участки фибрознов тка

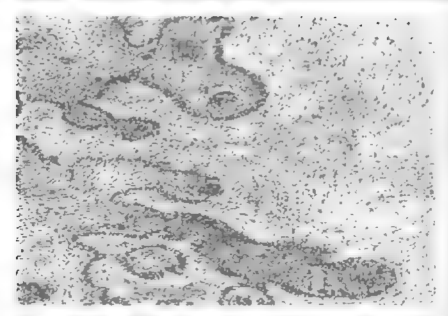


Рис. 17.6. «Глиальная» капсула с инвазнен комплексов опухолевых клеток и ин и «пальцевых» выростов.

ни. Соотношение этих частей различно. В редких случаях опухоль бывает полностью петрифицированной.

При адамантиномоподобных краниофарингиомах обызвествления встре чаются практически во всех наблюдениях (90%), при этом в грети из них это глыбчатые отложения извести, прочно спаянные с тканью мозга.

Кистозная часть опухоли обычно представлена множественными киста ми. Стенки последних неравномерной толщины: в одних случаях имеют вид тонкой полупрозрачной пленки, в других плотной пластины кожи стои мембраны голщиной до 3,0 мм. Содержимое весьма вариабельно, и не больших кистах это буро-зеленая кашицеобразная масса, в гитантских опалесцирующая ксантохромная жилкость с большим количеством кри сталлов холестерина.

Гистологическая структура представлена разрастаниями эпителиальных клеток, формирующих тяжи, балки и округлые комплексы. Клетки имеют различное строение в зависимости от токализации базальный слои, пено средственно прилежащии к соединительнотканной строме, образован к јет ками вытянутой формы, расположенными в один ряд. По мере удаления от базального слоя следуют несколько рядов тесно расположенных липтелнальных клеток (промежуточный слои), которые по мере приближения к пентру солидной части опухоли принимают звездчатую форму, распредсляются менее компактно и формируют светлоклеточные ретикулярные струк туры, папоминающие эмалевый орган, что и явилось основанием для на звания «адамантиномоподобные».

В адамантиномоподобных краниофарингиомах всегда имеется кератои г ная дегенерация в виде кератогиалиновых капель, крупных слоистых мыс-

— отголювито интения, титанток вточных транулем типа транулемы — гиным тел.

По сли нос скоитение метких гранул солен кальция в цитов ы ме к и оринолит к их полному пли частичному обызвествлению. Последние от случаем у совой формируют слонетые петрификаты различных раз

В этомо из также наблювается образование кистозитьх полостей, часть и т так представлена зонами лизиса ткани опухоти. В просвете этих по со этопумотся фрацменты разрушенных клеток.

Сорому краинофарингиомы обволькивает соединительнотканияя капсу у этогиномоно тобиые краниофарингиомы могут быть окружены и так это смои и плананов капеутой, которая представляет собой скопления сообсрирующих астроцитов и компактно расположенных илиалыных во то тержаних большое количество волокон Розенталя. При тисточо этом песте говании в толие «глиальной» капсулы иногта обнаруживают со тогные» разрастания опухолевых клеток (рис. 17.6)

Пописновато ньи краниофарангиомы (в отличие от адамантиномонолоб → 1 натология, которую циагностируют у подей в вредом вограсте

· ний возраст пациентов 30-40 лет.

эти опуходи в основном солидные. Петрифицирование выражено слабо эти вообще отсутствует. Чаще всего располагаются интра- или экстравен этих офито и зацимают переднеба возывые отделы ПГ желудочка. Макроско эти съти имеют вид тутовой яголы серо желтого цвета.

1 и полически состоят из пластов многослоиного плоского предого соротовскающего лителия, разледенных рыхлои волокнистои стромов бользорасно тожение опухолевых клеток и соединительнотканной стромы стромы клеток и коединительнотканной стромы стромы клеток и коединительного клеток и соединительного клеток и соединительног

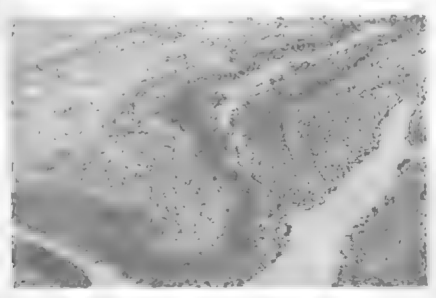


Рис. 17.7, Гис соструктура напил тома-озной краниофарингиомы.

Вистологические особенности и определяют название этого варианти краниофарингиом.

Клиническая картина характеризуется сочетанием сведующих основных енмитомов, зидокринно обменных парушении, снижения эрения и ени по-

ма внутричеренной гипертензии.

Эндокринно-обменные нарушения представлены СП -недостаточностью, вторичным гипогонадизмом, гипотиреозом, гипокортинизмом, нест харным диабетом, нарушением жирового обмена. Хотя при углубленном обеледовании эндокринные расстроиства обнаруживаются практически у всех больных с краниофарингиомой, явные клинические симптомы отмень ются только у части пациентов.

Симптомы гипоталамо гипофизарной лисфункции:

отставание в росте (SDS роста менее 2) и/или снижение темнов росте (ло 4 см в год) у детей допубертатного возраста;

жажда, полиурия, энурез;

 быстрое нарастание массы тела: мышечная слабость, быстрая утом інемость,

 задержка полового развития у детей; спижение либило и импотенция у мужчин, нарушения менструального никла у женщив.

Степень выраженности эндокринной недостаточности в значите выши степени определяется локализацией, размерами опухоли и возрастом боти floto.

Зрительные нарушения относятся к числу ранних и наиболее существенных проявлении краниофариваном и больше чем в половине случаев ин иются первыми симптомами заболевания. Это связано с расположением онухоли в испосредственной близости от зрительных нервов, хиазмы и трактов

Помимо спижения остроты зрения на один или оба глаза первыми сим птомами служат дефекты подя врения в виде битемпоральной в истомонимной темнанопсии. Реже встречаются концентрическое сужение полот врения и скотомы.

Характерны как первичная агрофия дисков эрительных нервов, так и развитие застоиных дисков зрительных нервов различной степени выражен

В ответья слоне виделения выпользования править в под выпользования выпользования в под в под выпользования в под в в пределах нормы.

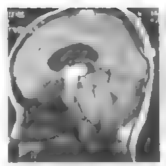
Степень нарушения эрения (от легкого снижения трения до почнов см по ы) и характер изменения полей зрения гакже зависят от расположения опухоли и сталии заболевания.

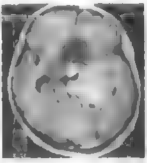
Паряду с этим могут встречаться гдазодвигательные нарушения, обсловленные непосредственно поражением глазодвигательных нервов на ок новании мозга и влиянием опухоли на среднии мозг.

Сивдром повышения внутричеренного давления наиболее характерии стя краниофаринтиом, располагающихся в III желудочке, и обустопско славлением межжелудочковых отверении и реже — окклюзией на уровые неповремения и така при в тию впутренней гидронефации (расцирению боковых желулочков), которы в может достигать большой выраженности, особенно в детском возрасте

Клипические проявления краниофарингиом могут включать и симптомы

Intantesan die T A RESTORAÇÃO BALANTARIO DE LA CONTRACTORA DEL CONTRACTORA DE LA счита правиофирии растірос граняющаяся сущи, нара- и ретроин в чевый мостомот CORREST VIOLE Ha MPI is Ti- определены кисты с a con mitterentinoction





е породы среднего мозменнобазальных отде-

 соотых и височных чолей, а при выражениюм регросси вкриом росте. дача о в возденствии на структуры заднен черенной ямки. При тиглизских ко почила краниофарингиомах супрассилярной локализации, не имеющих и полотеперической связи со структурами типоталамо-типофизарной зыстви акснатыные краннофарициомы), клиническая картина общест. том в столь характерные для большинства краниофаринтиом лидок гового а торуотения могут практически отсутствовать

*Іналин тика*. Приведенные клинические симптомы позволяют с больо по от не вероятности презноложить у больного краниофарингиому. Для э от не напото анагноза необходимо провести рептисиологические иссле-

Изибозее простои и доступный мето г рентиенография черена. Назито петрификатов в хиазмально-селлярной области, изменения формы и готоров турсикого се ила служат достоверными критериями, которые в соот столения выприменения проявлениями позволяют поставить двы по г

Изменения которые выявляются с помощью КТ и МРТ, достаточно хау от трил и в розвичаноние и набличения подкольного от подраждения и подраждения и подраждения и подраждения и эт пан из мето юв имеет свои преимущества. КТ дает бо нее поличю ин-Гороговно о строении опухоть, итогности кист и наличии участков обыз от терия: На MP1 хуже лифференцируются петрификаты, зато более чет частовотся размеры опухози и се тонография.

ЕТ и МРТ вног возможность с большей достоверностью разграцичивать

с сесточномополобные в панил юматольне краниофарингиомы

У ом интиномодо вобные - краннофаринтиомы - характеризуют - тетерогенчесть птогражений, присутствие истрификатов, пеоднородное лиог стабос ото опления сконтрастиого вещества, передко гигантские размеры (рис. 178, У П. К. Г. комдактная часть опухоли чаше выплядит изоптотной подрав. о нию с итогностью можа. При ввелении контрастного вещества в полочиот полотении изотность возрастает на 8-10 ед. Н. На К1 в строме и в пользу огууоли в 90% случаев определяют негрификаты. Кистолгов часть и хози имеет различную плотность (чаше - ниже илотности могы из 10-€ Потимостью повтаву, реже – повышение плотности). В случану поли и поличения простин и полиость кист может значительно различных и

Илигтоматолные краниофарингиомы на KI и MPI в подановонил чалинице не расположены в базлъных отделах III желудочка, имеют преимолессиванно компактное строение, гомогенный, изо или гиповителени ист спитал и практически не содержат петрификаты (рис. 17.10, 17.11).

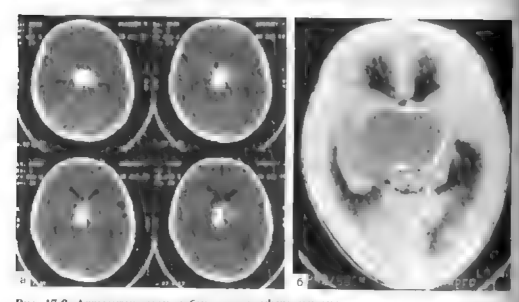


Рис. 17.9. Адамантиномоподобные краннофаринтиомы в практически полностью петрифицированная опухоль, б обызвествления степки киссопои слебельной краниофаринтиомы

Впутривенное введение контрастного вещества на КТ сопровождается по вышением плотности в среднем на 15—20 ед. Н Папилломатозные крышо фариктиомы следует дифференцировать от глиом хиазмы и дна ПГ жету точка. Совокупность клинических проявлений и результатов рентгеночоги ческих методов исследовании позволяют в подавляющем большинстве на 6 подений поставить правильный диагноз.

Дифференциальный диагноз. Различные новообразования хиазмально се пярной области могут иметь весьма сходные общемозговые, зрительных и явдокринные симптомы. Дифференциальный диагноз в отдельных случаях может вызвать затруднения (например, при пролактиномах, которые мо-

гут содержать кисты и ди же петрификаты).

В отличие от пролакти ном для краниофариптиом не характерно повышение пролактина. Двухконтур ность турецкого седла и распространение опухоли в кавернозный сипус па



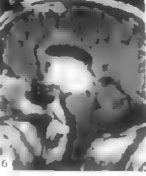
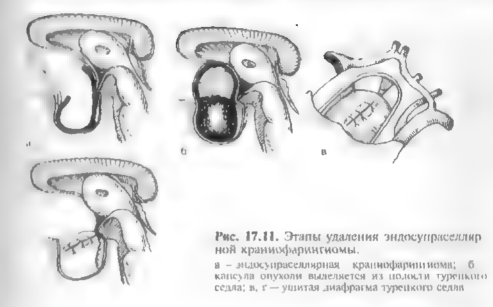


Рис. 17.10. Папилломато изя, краниофарингнома интравен трикулярной локализаний до (а) и после (б) введения контрастного вещества



тостомонично для аденомы гинофиза. Кроме того, при аденомах гинофиза.

могут быть кровоиздияния в опухоль.

При глиомах хназмы и дна ИТ желудочка, являющихся преимущественно инточнией раннего детского возраста, преобладают зрительные нарушения, это териы асимметричное понижение зрения при относительно симметричных веректах поля эрения, побледнение дисков эрительных первов в со отзени со сравнительно сохранными зрительными функциями

то токраниные нарушения выражены слабо либо вообще отсутствуют.

Того ном хиломы и дна III желудочка типичны дадьевидное турелкое сего и уплощенная хиазмальная борозда. При КТ опухоль имеет ило обста близкую к плотности мозга, введение контрастного вещества приво обста близкую к плотности опухоли. По границе с опухолью могут ныви опета крупные арахноплальные кисты, значительно реже встречаются кисто в строме опухоли. Возможно нетрифицирование отдельных участкой

от холя, по навительно реже, чем при краниофаринтиомах

Кисты кармана Рагке и подавляющей части случаев располагаются в ту от пеос се те. Они имеют близкое к кранвофарингиомам диз эмбриогетети построисхождение, в связи с чем дифференциация их от краниофаринги и от происхождение, в связи с чем дифференциация их от краниофарингиом петрифини голь в гречаются у изрослых и в отличие от краниофарингиом петрифини рассов ретко. На МРТ кисты с серозным содержимым имеют интенсив пость ситната, равимо ликвору, кисты с мукомлиым содержимым — типер интенсивный ситнал в режимах Т и Т, Эти новообразования не накан иголя контрастное вещество, редко выявляется слабое контрастирования и стики кисты

Течение. Успениюе узыдение краниофаринтиомы было осуществ ил 1 жг. в 1910 г. Несмотря на лиценьным опыт хирургического лечения, краниофарингиомы представляют сложную хирургическую проблему. Это свя зано с докализацией краниофарингиом в труднодоступной области вблизи ОТ ТАКИХ ВАЖНЫХ СТРУКТУР, КАК ГИПОТАЛАМУС, ЗРИЗЕЛЬНЫЕ ПУТИ, МАЦИСТРАТЬ

ные артерии.

Первоначально лечение краниофарингиом ограничивалось пункциен кист и частичным удалением опухоли. Принципиальные успехи в их тече нии стали возможны благодаря двум важнениим факторам, применению заместительной кортикостероидной терапии и использованию микрохирур гической техники.

В 1969 г. D. D. Matson показат возможность тотального удаления краниофарингиом с благоприятным исходом. С этого времени радикальное удаление опухоли стало однои из основных тенденций в лечении краниофи рингиом. Многие хирурги добились впечагляющих результатов (Ульпуц M. G. et al., 1990, Samii M., Bini W., 19911, Операционная легальность спи зилась до 1-7%. Однако значительное число осложнении и высокий шил цент репидивов опуходи даже после радикального се удаления явились при чиной более сдержанного отношения к попыткам тотального удаления кот ниофарингиом. Ряд хирургов считают более оправланным сочетание час тичного удаления опухоли с лучевои герапией [Backlund E. O. et al., 1989] Inoue H. K. et al., 1994].

При преимущественно кистозных опухолях в качестве альтериативного метода было предложено введение в полость кисты радиоактивных изоти пов или химиотерапевтического препарата блеомицина, приводящих к нек розу выстилающего эпителия, запустеванию и сморшиванию кистознов по

лости [Takahashi H et al., 1985; Backlund E O et al., 1989]

При лечении больных с краниофарингиомами, вызывающими окклютии ликворных путей, важной самостоятельной проблемой является примене ние шунтирующих операций.

Радикальное удаление краниофарингиом Решение о характере операции и доступе к опухоли должно быть строго индивидуальным и определяться то

пографией краниофарингиомы и ее структурой.

Тотальное удаление радикальное решение проблемы, однако опо по всегла осуществимо из-за опасности повредить жизненно важные структу ры мозга.

Различают тотальное, субтотальное и частичное удаление опухоли. Рази кальность удаления определяют на основании впечатления хирурга и дли

ных проведенных после операции КТ и МРТ.

Тотальным следует считать удаление опухоли, когда контрольное иссле дование не выявляет никаких ее остатков и хирург уверен, что опухоль ульлена полностью.

При субтотальном удалении хирург вынужден оставить фрагменты опухоли (капсулы) вблизи дна 111 желудочка, на крупных артериях и других

важных структурах.

Хирургический доступ и техника удаления в значительной степени определяются локализацией опухоли, поэтому их целесообразно рассматривать в зависимости от топографии краниофарингиом.

Эндосупраселлярные опухоли. Для удаления значительного числа кранио фарингиом, располагающихся в турецком седле и выходящих за сто преде лы, наиболее обоснованным является гранссфеноидальный доступ

Даже крупные опухоли со значительным интракраниальным распростры

о нисм могут быть успению и сравнительно агравматично удалены при ис с о вовании пото подхода. При этом достуйе имеется возможность хоти бы с тично сохранить типофиз, если он полностью не разрушен опухольно Приможение на отдельных этапах операции вситрикулоскопа полновиет с этитей уверенностью конгролировать радикальность удаления опухоли

Наричу с грансефеноидальным используют транскраниальный субфрон со исиз или итериональный доступы. Гранскраниальный подход примени » в случаих, когда по данным исследований (в первую очередь МРТ) мож и с пря положить интимное срастание опухоли с дном 111 желудочка и дру

гими жизненно важными структурами.

При интракраниальном доступе (субфронтальном или итериональном)

мираря действует в такой последовательности.

Нов ве искрытия оболочки полуовальным разрезом осуществляет доступ пот тобной долей вдоль датерального отдела малого кры іа при субфрон тогном полходе (или вдоль гребня основной кости при птериопальном) со полю иет произвести последующие манипуляции в стороне от обоня отного перва и сохранить его. Базальные отделы добной доли осторожие зо выног ппате тем и вскрывают арахноидальную оболочку в базальных от сто си выпсвой шели. Пое те удаления ликвора из базальных цистери на отласт речаксания мозга, что дает возможность широко обнажить хиазму фительные первы и переднюю, расположенную между эрительными перви от часть капсулы опухоли Затем вскрывают капсулу, опорожняют кистоз постержимое и удаляют плотную, обычно петрифицированную, члет опумент Спаншуюся капсулу отделяют от дна 111 желудочка, остатков пож от типофита, хиазмы, зрительных нервов, сонных артерий

При мобилизации капсулы опухоли очень важно сохранить исе, даж основнить, сосуды, переходящие на хиазму и мозг. Коагулируют и пересе но типь те сосуды, которые кровоснабжают опухоль. Часть капсулы, рас

положенную между зрительными нервами, иссекают.

Полет ва ним необходимо микрохирургическим диссектором раселона торужный листок» капсулы опухоли, являющийся резко растянугой диг фотмой туренкого седла, и собственную капсулу краниофариигиомы. Да при помощи изогнутого диссектора или гипофизарной ложки «пысле опухоль из полости турецкого седла (см. рис. 17.11, а, б). При это позможно векрытие прилегающих к боковым отделам седла кавернозит плусов, кровотечение из которых легко остановить, используя темостать в кую губку или марлю. Удаляя опухоль, нужно соблюдать остатки гипоф отвичающегося от опухоли серо-розовой окраской и более мягкой ко пстепнией В сомнительных случаях следует произвести срочную биош и

После улагения опухоли целесообразно зашить остатки диафрагмы и восном в гуренкое седло. Это предупреждает дислокацию хиазмы в гипот замической области в гуренкое седло, которое может быть релко расшире пым, по воляет восстановить нормальные анатомические выимооппонног, и в случае рецилива у хирурга не возникнут дополнительные труднос

нии удалении опуходи.

к сожалению, при базальном интракраниальном доступе из за огранченности обзора грудно добиться тотального удаления опухоли из полос уче именного в размере турецкого седла. Применение стомагологическа в рказа или пентрикулоскопа дает возможность решить эту задачу и удал

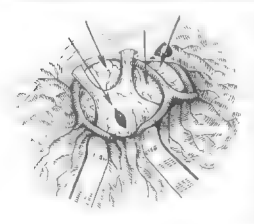


Рис. 17.12. Удаление супрасмалярной круниофаринтномы.

все опухолевые фрагменты под контролем зрения.

Более полноценные условия тиательной ревизии полости турецкого седла могут быть достигнуты при резекции передневерхней его степки Однако при этом неизбежно вскрывыется клиновидная пазуха и требустой тщательная тампонада турецкого сетти мышцей или жировой тканью для продотвращения послеоперационной по зальной ликвореи.

Супраселлярные экстравентрику тр

ные краниофарингиомы (стебельная форма). Для их уделения практическо в одиндковым успехом можно использовать как субфронтальный, так и порнональный доступы, в отчельных случаях двусторонний субфронтальный. Пеносредственно удаление опухоли осуществляют через небольшо пространства между зрительными первами и хиазмой, через оптико карольшый греугольник и через пространство межлу сонной артерией и перстый краем тенториального намета (рис. 17-12)

Векрытие кист (если они имеются) облетчает дальненинее удаление опухоти, доэтому их опорожнение следует осуществлять на начальных этаптуоперации Базальная часть опухоли часто бывает истрифицированной и может дметь вид круппого корал довидного кальцификата. Без резекции этопчасти опухоли мобализация и удаление всеп опухоли невозможны. По этомследующим за векрытием кисты (кист) этапом является удаление и юзновчасти.

Иногда петрификат удается разделить на фрагменты с помощью отновлярной коагуляции, но в отдельных случаях петрификат может быть очто прочиым (костной плотности) и его улиление становится очень трудной ы качен. Для уменьшения размера петрификата и разделения его на фрагмен зы используют костные кусачки. Выполнение указанных манинуляции требует очень большой осторожности, поскольку острые края петрификата мотут повредить зрительные пути и круппые артерии. прилежащие к капсу с опухоли.

Более мяткую часть опуходи можно удалить с помощью у пыралижению отеоса. В последнюю очередь удаляют капсулу, которая часто и ютно спавла с бальными отделами III желудочка, хиазмой и распространиется тал ко клади в межножковую цистерну. При моби излидия капсулы крайне вы к по отделить от нее и сохранить не только крупные артернальные с пюти (сонные, задние соединительные и другие артерии), по и меткие ветки, персходящие на мол. В конце операции часто широко объежают верхнис от делы бали пярной артерии и се ветви. Обычно они отделены от капсультону холи мембраной Лиллиеквиста.

Сложной может быть мобидизация глазодвигате выых первов, посктова з иногда они плотно спаяны с капсулой.

Ножка гипофиза передко частично и полностью разрушена опухолаю

та то в обраружить непоередственно наслижфранмой турсикого се та
то вашложете с проходиштин вто в нес состатии терпется в ота ванту
то опуходи. В некоторых случаях удается хотя бы частично сохранить
ть тинофиза.

При обливих опуловіх возвикает пеобхолимость (как и при крантіофт
толоміх, распространяющихся в полость ВЕ желулочка) использовання
орговисто сурфронъдьного доступа. Некоторые авторії [Suzukt № 1984
от М., 1989, Ealibusch R., 1997] предлагают использовать подхот с моон
отпост обощете циых первов в ють переднебазальных отлелов ерелиниоп
толомія.

Можно применять и полход влоль затеральных отделов малых кры вев - потого кости еначала с одной затем с тругой стороны. Двусторовний - эт оосслечивает тучние возможности для агравмаличной препаровки

от от ухоти от дрительных путей в важных артерии.

У пользые краннафарингиом III желудочка. Это одна из наиболее сложных образованиеских проблем. Как было отмечено, краниофарингиомы сравни от сторелко располагаются лишь в полоств III желудолка, чаще мачите в столь опухоли докализуется вне его, заполняя межножковую пистерну, подострановка под хылыму и параселдярно, Выбор адектатного доступа го сраниофарингиомах этов группы особенно важен.

При краннофарингномах, расположениях в переднебазальных оследах 111 году ючкл, у адение интравентрику вірной части возможно черед разроз с топольді прастінке Методака узадення и дих случаях мало отпічастой соціальной при стеоельной форме краннофаринцюм. Резектию экстра с отрібу вірной части обуходи осуществляют черед оптико каротпанай

т — о пашк пространство по глазмой и поза и сонном артерии

То учасения интравентрику яврного фрагмента произвозят разрез кои отом и пастикки строго по средней литий в промежутке между уназмон и

перелней соединительной артерией.

При интравентрикульрном расположении опуходи зрительные первы это ают сагано растянуты и смежены клереди, хназма придакцивается опучество в шиму основной коста. Конечная и астинка настолько изменена основуть не а станочится частью капеулы краниофариинтюмы. В нача и основуть не а станочится частью капеулы краниофариинтюмы. В нача и основни не иссобрал о путем перфорация конечной и астинки и капеуль ослови лекрыть и опорожнить кисту (сели она имеетея), после чего иссетственности в формалия хназмы, уменьивается напряжение мозга и созтанотог болоприятище устовия такультения опуходи (рис. 17.13)

Плюотее ответственный этап — уталегие краниофарингиомы в объяси в съронки тте опуходь окружена і истыной кансудой, без граний переходи от в мозг. Опуходь огростками ине гряется в г нальную кансуду и полинтую песс в этой области передко невозможно из за отсутствия и юстост ососнить. Водинкает объебость вызвать грубые повреждения типочатали сстту съруктур. В этих случаях оправъдно оставление эсбольших фрагми.

тов кансулы, сращенных с моэгом.

Гоступ черет конезакто в пастинку не позвотяет хирургу посконтроле ф заттренизовать зачине и перхние отдель: 111 желучочка, и связи с том о постажения разыкального уталения краниофаринциом, заполняющих исили польшую часть полости желучочка, требуется применение аругиу полнов — принска и слюго или комониярованного

Транска (везныя доступ Произволя гренавацию в правов пр





Рис. 17.13. Тотальное удаление экстраинтравентрикулярной краниофарингиомы че рез конечную пластинку.

 консчная пластинка рассечена, удаляется базальная часть опухоли, б опухоль удалена полпостью

могорной области. Костный лоскут формируют гаким образом, чтобы приблизительно <sup>2</sup>/<sub>1</sub> его располагались кпереди от коронарного шва, а одна треть кзади (рис. 17.14). Медиальный край лоскута должен заходить за среднюю линию, чтобы обнажить сагиттальный синус. Кожный разрез желательно делать в пределах волосистой части головы с таким расчетом, что-

2

бы его можно было продолжить вниз для обеспечения базального субфронтального или птерионального подхода, если в этом возникнет необходимость по ходу операции.

Если у больного имеется сопутствующая гидроцефалия и оболочка резко напряжена, до ее вскрытия целесообразно произвести пункцию переднего рога бокового желудочка.

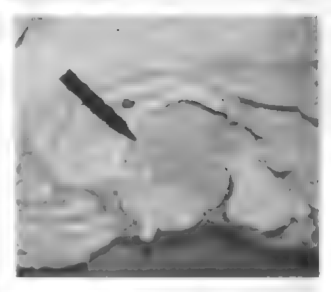
Оболочку вскрывают подковообразным разрезом, основанием обращенным к сагиттальному синусу. При этом необходима осторожность, чтобы не повредить парасагиттальные вены и парасагиттальные лакуны. Узким шпателем лобную долю смещают кнаружи от серповидного отростка Ось микроскопа ориентируют на биауральную линию.

### Рис. 17.14. Комбинированный доступ.

1- птериональный; 2- субфронтальный, 3- транскал денный

Рме, 17.15. Транскавлечный изув к краниофарингиоме III желудочка

Мозолистое тело рассемежду передними мо полыми артериями на листке 1-1,5 мм (рис. 17 15). Для разведения его ьнаей используют узкие инители (5 мм). Вскрываил правый боковой желуличек. Для этого кончики пишиета, которым перфорируют мозолистое тело, лилжны быть ориентироинны несколько вправо от госиней линии. Через расипиренное отверстие Монпо, края которого бывают



разлиннуты опухолью, последнюю удаляют. При наличии кисту векрывают и сотержимое аспирируют. Затем капсулу осторожно отделяют от степок и сотержимое аспирируют. Затем капсулу осторожно отделяют от степок и точка. Наибольшие сращения между капсулой и мозгом, как правичо, общуживают в базальных отделах передней и боковой стенок 111 желудоч в побласти воронки. В задних отдетах 111 желудочка в большинстве случась сращений нет, степки кисты легко мобилизуются. Для мобили ынии опухоти в области левого отверстия Монро целесообразно рассечь межже чудочковую перегородку.

Наиболее сложным бывает удаление плотной, обычно петрифицировацпои базальной части краниофарингиомы. При плотных сращениях, чтобы по пазвать опасное для жизни повреждение гипоталамуса, фиксированные

фрагменты капсулы лучше не удалять.

Гранскаллезный доступ позволяет хорошо ревизовать всю полость III же туточка, однако фрагменты опухоли, расположенные под хиазмой и кперелгот нее и параселлярно, недоступны осмотру (рис. 17.16; 17.17). В связи с тим гранскаллезный доступ целесообразно сочетать с базальным полхолом суофронтальным, или птериональным (см. рис. 17.14). Гакой комбинирован шля доступ позволяет достичь радикального (тотального) удаления даж крупных краниофарингиом интра- и экстравентрикулярной локализации.

Помимо удаления опухоли через монроево отверстие, возможен по туст се верхней части путем разведения в стороны колонок своля. С этой пелы при помощи диссектора необходимо расслоить листки межжету почьства.

перегородки и продолжить на уровне колонок свода.

Подход к межжелудочковому отверстию для удаления краниофарынгия мы III желудочка можно осуществить через кору и белое вещество преми порной области. Этот доступ сложнее гранскаллезного, не позволяет в ри нои степени осмотреть обе стенки желудочка и в настоящее время пракласки не применяется.

Наш опыт нескольких сотен операций с применением транскалиелно тоступа свидетельствует о том, что рассечение его в передних отделах

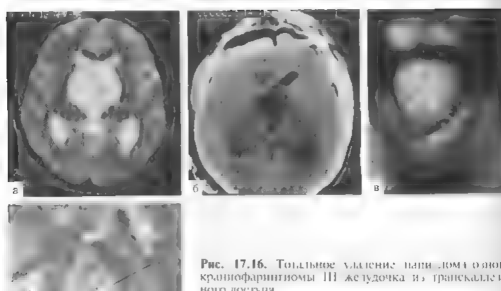


Рис. 17.16. Тольтьное удаление пари лома ознов краниофарингиомы III желудочка из транскаллел ного доступа.

в - на МРТ в режиме Т, во фронтальной проекции видна большая опухоль III желудочка повышенной гомогенной плотности, б - КТ через несколько дней после операции Остатков опухоли нет В ложе удаленной опухоли скопле ние ликвора: в — интраоцерационный снимок, на котором вилна опухоль, тампонирующая расширенное отверстие Монро, г - после удаления видны передние мозговые аргерии (1) и свободная полость 111 желудочка (2)

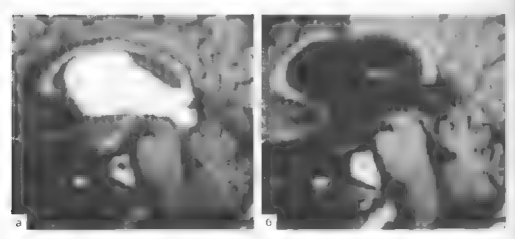
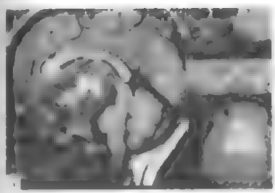
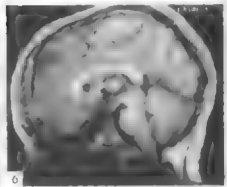


Рис. 17.17. Готальное удаление интра- и экстравентрику причон кранонофазингномы из транскаллезного доступа.

а — до операция; б — после операции







Сист 17 18. Тоза вное удетстве созданов типантской стебедьной азамантиномоно созданию ранциомы из двустороннего субфрен взыного достуга.

MP1 до операции: 6 — после операции

в тке 1-15 см не сопровождается появлением сколько-пибуль заметнов неврологической симитоматики.

ботние съданиских кранцофарциеном Гигантектии могут быть кранцофт риотномы побоя товографической группы, по чаще это стеостыние кра опотеропитномы. Обычно встречаются в детском возрясте, большую част их составляют кистозные опухоли.

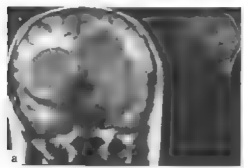
Течение представляет наибольные тру иности. Лупцим методом является спатое узаление, поскольку оно в наибольшей степени презущеж использованность репущива или пролозженного роста опухоли

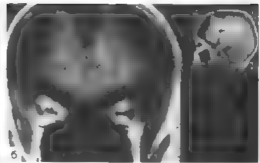
Узгление требует многочасовой тідательной пренаровки калеу на, от и в нім ее ми гиметр за миз иметром от крупных артерии основання моги в их вствей, зрительных первов, хназмы, дла ПІ желудочка, і наю ципате и лого и прутих черенно-моловых нервов, которые часто оказываются вкличенными в кансулу.

поступы определяются размером и токализацией опухоли. Для у вачень солухо не приходы са применять различные базальные по ухолы побный, и отный с расседением намета, со стороны задней черенной ямки и комо пированные (рис. 17.18; 17.19).

К сожалению, тот стыное удаление таких опухолен во многих случих и этуществимо из за срастация капсулы опухоли с важными мозговых эруктурами Фрагменты капсулы мотут остаться на круппых артериях ф с чтока дугях, в области воронки мозга и быть причиной протолжение роста опухоля.

Песмогря на большие успехи, достигнутые в лечении крыпнофарили стаготря современным знатвостическим возможностям, ислоговоси микрохирургии и применению гормональных препаратов, утазение кранфариалном съравельного относят к числу наиболее опасных пепрохорурга ских вмечанельств. Тезальность колеблется в пределах 1—7% и морыть более высокой. Она зависит от многих причин, размера и вокализможно и сопутствующей пыроцефалии, общего состояния больного за неструющей терации и др





**Рис. 17.19.** Удаление гигантской стебельной кистозной краниофарингиомы из двустороннего субфронтального доступа (а). После удаления опухоли отмечаются общирные субдуральные скопления ликвора над тобными долями (б)

Наиболее велик процент неблагоприятных исходов при краниофарингиомах, располагающихся в полости 111 желудочка, и гигантских опухолях.

Причины осложнений кровотечение в ложе удаленной опухоли; ранение

крупных сосудов; травма гипоталамической области мозга.

Послеоперационные гематомы особенно опасны — их локализация вблизи гипоталамической области вызывает реакции, которые могут привести к нарушению витальных функций. В связи с этим остановка даже малейшего кровотечения является важненшей задачей.

При гигантских краниофарингиомах или выраженной сопутствующей гидроцефалии удаление опухоли может осложниться коллапсом мозга с формированием сублуральных гематом или гидром.

Ответственным моментом послеоперационного ведения больных является осуществление повторных КТ или МРТ. При возникновении гематом

необходима срочная ревизия операционной раны.

Интраоперационная гравма гипоталамической области с повреждением нейросекреторных ядер вызывает несахарный диабет и острую надпочечниковую недостаточность. При неадекватной коррекции этих нарушений возникают острая гиповолемия, острая почечная недостаточность, гиперосмолярно-гипернатриемический синдром, приводящие к выраженным нарушениям микроциркуляции.

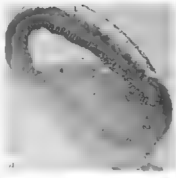
Важное значение имеют также специфические нарушения мозгового кровообращения. Они обусловлены хроническими и острыми деструктивными изменениями в стенках как крупных, так и сосудов меньшего диаметра в виде дезинтеграции структур сосудистой стенки (внутренней эластиче ской мембраны, интимы), формирования расслаивающих аневризм, возникновения спазма и тромбоза сосудов (рис 17.20). Эти изменения более выражены у больных, погибших в послеоперационном периоде, но могут быть и у неоперированных больных.

Следствием этих изменений в сосудах могут быть множественные, порой обширные, инфаркты в разных структурах мозга, в том числе и в области

ствола.

Интенсивная терапия. В послеоперационном периоде имеет решающее значение в лечении больных с краниофарингиомами

Основные ее задачи: поддержание водно-электролитного баланса; стаби-



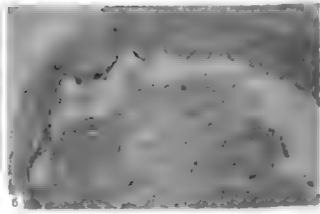


Рис. 17.20. Деструктивные изменения в стенках магистральных сосудов.

 просвет основной артерии с признаками тезинтеграции внутренней элястической мембрай а п эптимы б - «расслаивающая аневризма» стенки внутренней сонной артерии с охклюшей просвета сосуда.

плащия общей гемодинамики, которая может быть нарушена из-ж островозникших гормональных изменений, предупреждение центральных сосу постых нарушений, борьба с гипертермией, предупреждение инфекционных осложнений. Наиболее сложная и важная — адекватная коррекции п

токринно-обменных нарушений с первых часов после операции.

Развитие или обострение несахарного диабета протекает с формированием гиперосмолярно-гипериатриемического синдрома, при котором уровень и прия плазмы повышается более 150 имоль/л (до 170 =190 имоль/л). По мимо постоянных проявлений (полиурия и полидипсия) острыи несакарный диабет и водно электролитные нарушения могут сопровождањей темерати нованными двигательными реакциями (от возбуждения до акинетических состояний), эмоционально-аффективными и висцеровететативными расстроиствами, а также нарушениями сознания. Как правило, это обусловнено б юкадой питьевой мотивации (утерей или и вращением чувства жыжны) веледствие травмы диэнцефальной области. На фоне повышенного вы теления мочи с пониженной плотностью наблюдаются симптомы дети правыши со снижением ЦВД. В раннем послеоперационном периоле у больных могут быть гипонатриемические гипоосмолярные состояния, когла со тержание нагрия в плазме менее 130 ммоль/л.

Указанные состояния определяют:

1) синдром неадекватной секреции АДГ — не соответствующий осмоли ческому состоянию выброс адиуретина с задержкой свободной житко из Клипически у больного могут наблюдаться симптомы гиперти предлиги (отеки, повышение ЦВД, напряжение щейных вен), рвога, типотермия развитие пароксизмальных состояний вплоть до генерализованных сущим изменение уровня сознания до комы) В тяжелых случаях развивлется отемозга Дапное состояние может провоцироваться передозировкой алиурети на, а также большими объемами инфузионной терапии, неадеквлиной прорезу;

 центральный сиптром солевого истошения — обустошен ганерескрецией патринуретического пентича. Развивается гинопатриемия в от путае от синдрома неадекватной секреции АДГ, сопровождающаяся дегидрагациен и снижением ОЦК.

У больных с поражением гипоталамической области в послеоперацион ном периоде возможно волнообразное течение несахарного лиабета с черс дованием типер- и гипонатриемии в сочетании со снижением потреблюсти в алиуретине вплоть до полнои отмены (обычно временно).

Перечистенными синтромами не исчернывается вся тамма эндокриппо обменных нарушении, которые могут возникнуть в послеоперационном не

риоле веле іствие нарущения функции типоталамуса

Для предупреждения и течения этих осложнений необходимы, презоперационная полготовка, включающая коррекцию эндокринно обменных и метаболических нарушении: контроль водного баланса в течение всего первода анестелии, постоянный контроль осмотического состояния крози и водного баланса с первых часов после операции: назвичение адекватных доз препаратов вазопрессина и глюкокортикоидных гормонов

Рецифивы Частота рецицивов краниофарингиом зависит в первую оче-

редь от радикальности удаления.

После частичного удаления у 20% больных в течение 2 лет развивается клиника рецидива заболевания. По сути речь идел о продолженном росте опухоля. Следует подчеркнуть, что даже после тотального удаления крацио фариштном отмечается ренилив в 5—8% случаев. Причина повторного роста опухоли— неудаленные микроскопические фрагменты опухоли, которые чаше всего могут оставаться в глиальной капсуле, окружающей краниофарингиому.

Чаще всего рецидивы возникают в первые 2 года, при этом время безре ин инвного периода в отдельных случаях измеряется меся дами. В связи с этим педесообразно проводить контрольное КТ или МРТ-исследование ве-

реже одного раза в год.

Частота и время появления решиливов во многом определяются биологи ческима особенностями опухоли и характером ее роста. Так, менее агрессивные папилломатозные краниофарингиомы после тотального удаления практически не репиливируют. Напрозив, адамантиномополобные краниофарии гиомы с анвазивным характером роста рециливируют сравнительно часто лаже после радикального удаления.

Из особенностей адамантиномонодобных краниофарингиом, которые уклящают да большую вероянность репидивирования, следует отметить ве личиту одуходи, склонность к кистообразованию и выраженное петрифи

пирование.

Уровень экспрессии некоторых онкоассоциативных белков позволяет опен нь биологическую активность опухоли и прогнозировать вероятность ес рези швирования. К таким онухолевым маркерам можно отнести Ki-S, характеризующий количество клеток, паходящихся в S-. С и М-фазах клето шого цикза. Высокий показатель экспрессии этого белка (более 1 %) в краниофарингиомах является неблагоприятным прогностическим фактором и указывает нь высокий риск возникловения решилива.

К ины- еская картина реци цивов мало от измется от манифестации первичных опухолей. При реницивах большинство хирургов считают оправ анп попытку повторного разик станого у тегения опухози. При многосрад с р. на швах и явцов печозможности позного у гласния опухози оправла из процедение дистанционной лучевой терании.

The penjaninpolarith kiccombia spannobaphiling Morve Bountain is

э с отя к внутриких голиому вислению блеомицина

томернативные методы лечения Для уменьшения размера кист и состают подес одноприятных условии зая разникального уделения опуходи с сообраню приосимы к аспирация совержимого кист. У о проые в осуществии пренирование кистолных полостей с помощью системы от осуществии пренирование кистолных полостей с помощью системы от осуществие разельными под кожен толоны. При этом оне толоны кист осуществленся поереж ном поморных лупкции подкожно от осршуара ознако не во всех случаях повторное опорожнение кист при оди к тольному эффекту. Нередко кисты быстро восстанавливаются и что то спилогального вединативного в тупе.

Болес 30 вет истад L Teksell L Backfund (1967) предложи иг выугракие 15,10 орахитерацию как мето г течения кистозных краниофирмициом 1 отого премени пеасовзова нев самые различные разничные разничные працастичные Р. "Yt, ''Rh, "Au, В настоящее время, помимо разнофірма заческих срезетв яслозьзуется антибиоток блеомиции, клинические и оты антя которого для течения кистозных краниофарингиом осуществля

roa H. Takahashi ii 1985 i. [Lakahashi H. et al., 1985].

Состасью винным титературы и результатам собственных исслечование, основняющие беза изумающих разноизотонов или блеомилина может основняющим при зелении однокамерных кистозных краннофаринги с сультите вно небольной величины. При подикистозном строечии опу основной дагантских кистах эффективность внутрикистозной брахитерании полистичество спижается, число осложнении возрастает.

Опосытельное условие успешного лечения - гермеличность дрегирова-

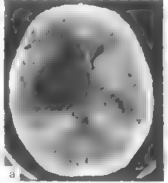
Иро початания блеоминяна либо радиофарманевтического пренарада с чрете на кисты, что возможно при кистых большой везичины с точкой сольной могут возникнуть тяжелые осложнения, в том чисте и фассольные

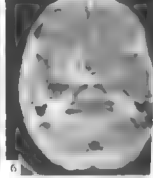
Согласно опыту НИИ неврохирургия им. Н. Н. Бурденко, положитель ные результить (регресе кистолного компонента опуходи) при использовы повустемицина достигнуты в 37 с наблюдении, в которых диаметр кисть

не превынал 5 см (рис. 17.21), в у 33% написнтов наступила і поилизация процесса.

Проблема лечения гипантских краниофарингиом не решена.

Рис. 17.21. Кисто ная однокамерная краниофа рингнома, а — до дечения, б - через 2,5 года после внутрикието ного внедения блеомирина





Наиболее обосновано радикальное удаление опуходи. Если это невозмож

но сведует прибегнуть к листанционной гамма терапии

Лучевая терапия. Как один из метолов лечения краниофарингиом пист вые была упомянута в работе Carpenter в 1937 г. До внедрения микрохирую гической техники в связи с невозможностью полного удаления опухоли ду ченая герация рассматривалась как основной метод в лечении краниофа рингиом. С появлением новых технологий и значительным улучшением пе зультатов хирургического лечения вопрос о применении лучевой терапии стал носить дискуссионный характер.

Первоначально ренттеновское облучение сочетали с аспирацией кисто : ного компонента опуходи. Дозы облучения не превышали 1000-3500 Гр Такая терапия не оказывала принципиального воздействия на опухоленую ткань, а лишь тормозила секрецию кистозной жидкости, что удлиняло вре-

мя ремиссии заболевания.

Разработка специальных режимов облучения (многопольное, ротацион ное и др.), применение высоких доз (50-70 Гр) позволили значительно

улучшить результаты лечения.

Некоторые авторы рассматривают дучевую теранию как самостоятель ный метод в лечении краниофаринтиом. Другие считают целесообразным отухо имперацу мондольн исп ональна опот опитеодомуть при непользовать по отухо ли, что позволяет значительно удлинить время безрецидивного периола

Backlund L. O. et al., 1989; Inoue H. K. et al., 19841.

Лучевая терапия может привести к осложнениям, таким как лучевые некрозы мозга, повреждения зрительных путеи, окклюзирующие артериопатии, отставание в психическом развитии у детей и радиоиндущированные опухоли. После ралиотерации формируются грубые рубцовые сращения. вследствие чего повторные хирургические вмещательства сопровождаются гораздо более высоким риском тяжелых послеоперационных осложнений В связи с этим проведение дучевои терапии наиболее обосновано при рецидивирующих краниофарингиомах, особенно если при специальных им муногистохимических исследованиях выявляется высокая пролиферативная активность опухоли.

В последнее время при небольших опухолях используют стереотаксиче

ское ориентированное облучение (гамма-нож).

Шунтирующие операции. Одно из частых проявлений краниофарингиом, особенно локализующихся в III желулочке, окклюзия ликворных комму никаний, приводящая к резкому расширению боковых желудочков и разви

тию внугричерепной гипертензии.

Наиболее эффективным дечением имеющейся у больного гидроцефалии является удаление опуходи, восстанавливающее нормальную ликвороцир куляцию. Однако при тяжелом состоянии больного или выраженной степе ни гидроцефалии оправлано предварительное (до удаления опуходи) шун тирование желудочков, позволяющее вывести больного из опасного состояния и оперировать его в более благоприятных условиях. Уменьшается и ве роятность возникновения такого послеоперационного осложнения, как ко глапе можа с формированием субдуральных гидром или тематом на но верхности мозга под твердой мозговои ободочкой. Чаще с целью пормали винии ликвородинамики производят вентрикулоперитонеостомию. Поскольку опухоль в подавляющем больцинстве случаев блокирует оба отверстия Монро, шунтировать надо оба боковых желудочка

После віхнтирования не следует на долгия период откладывать вопрос о госткі у вілений опухоли, даже несмотря на явное клиническое утуп-

Носте принцирующей операции создаются «благоприятные» условия тти — протим опухоти (часто быстрого) без нарастания клинических симпто — сестем из симптомы появляются, опухоль может достигнуть таких симптом, что становится неоперабельной.

Обыт ПИИ непрохирургии РАМН и крупных зарубежных клиник в ос обы которого тежит лечение нескольких тысяч больных с краниофарин то и или, позволяет сделать очень важное заключение: успешное лечение стотоф прингиом, токализующихся в глубинных жизненно важных струк

то могла и вызывающих существенные изменения в регуляции обменных сольков, нозможно голько в специализированных центрах. Наиболее яр ф стивным путь улучшения течения этого опасного заболевания ранцее полимыние краниофаринтиомы и ранцее хирургическое вмешательство.

# 17.2. Коллоидные кисты

Колтоидные кисты представляют собой неопухолевые образования оксустои формы, обычно с вязким содержимым, располагающиеся в области от технопковых отверстии Монро и реже — в прозрачной перегородке от тибытог 0,5% внугричеренных нетравматических объемных образова отна Диагностируются обычно в возрасте 20 –40 лет. Считается, что кол ю отные кисты имеют врожденное происхождение и развиваются из рудимен гриото' выворота крыши III желудочка. Наследственная предрасноложен опеть, до конца не доказана, факторы риска неизвестны. Имеют топкую фабролную кансулу, выстланную изнугри эпителием. Содержат бесструк гуркую массу — коллоид, чаще вязкой, реже — плотноэластической или выпкой консистенции.

Алиническая картина. Поскольку коллоидные кисты развиваются очен вы ненню и располагаются в функционально «немои» зоне, перные прояголия в виде типертензионно-тидроцефального синдрома возникают при бложде кистои отверстии Монро, т. е при размере кисты более 1 см в дылметре. Примерно в половине наблюдений коллоидные кисты проявляются признаками преходящей окклюзия ликворных путей (внезапно возникаю по и то товной болью, часто с тошнотой и рвотой, вынужденным положени м то ковы) с удовлетнорительным самочувствием и минимальной выражен постью или отсутствием неврологической симитоматики в межириступны перно с Ипогал коллоидная киста может стать причиной внезапной смерт больного. В остальных случаях наблюдается постепенное, без окк поляой ных приступов, нарастание признаков внутричеренной гипертензив. Срыгингельно частый симитом. - нарушение памяти.

/(иагностика, Оптимальным методом является МРТ, выявляющая окрутом формы образование по средней линии в передних отделах III же и волка

Мечение. Колтондные кисты III желудочка представляют реальную угр у житии больного, особенно если заболевание проявилось признаками ос роц окключие тикворных путеи. В связи с этим в большинстве случией х рургическое вменялельство дотжно быть безотлагательным Наиболее разикальным и общепрациятым метолом чечения якляется

транскаллезное удаление кисты.

Операцию проводят в положении больного на спине с несколько сони тои головои. Тренанацию в правои лобнои области выполняют с таким. расчетом, чтобы 7, костного лоскуга располагались клереды от коронарно го шва. Необходимо также обнажение верхней стенки сагиттального сл. нуса.

Гвердую мозговую оболочку вскрывают полуовальным разрезом с остованием, обращенным к сагитальному синусу. Неречко разрез оболочки ы груднен в связи с наличием крупных парасинуеных лакун. Поскольку гранскалленный доступ к коллондной кисте можно осуществить через не большое пространство вблизи сагиттального синуса, в большинстве случаси удистей избежать повреждения венозных дакун и сохранить в тадающие в синус парасагиттальные вены.

Пры выраженном напряжении мозга, для облегчения доступа произво иг

пулкцию переднего рота бокового желу точка с выведением тиквора

Ось операционного микроскола ориентируют на бинауральную динию Мозо пістое тело перфорируют между перикаллезными артернями на учтет ке около 1 см. Для разведения раны используют тонкие платели (пиритоп одуства хідволод ви отогно витираль тогкі втряную моєвро миль (мил с коз. По ходу сосудистого сплетения опреледяют отверстие Монро, которос может быть славлено кистой, расположенной в крыше жетудочка Кран межжелу гочкового отверстия осторожно разводят инпарелями и обнажают боковую поверхность кисты. Тонкую степку кисты перфорируют и вязког ко пои тное вещество астирируют отсосом. Как правило, в полости кисты имеется и более илотное содержимое, которое удаляют микрокусачками и ппацетом. После долного удадения содержимого кисты ее этенку осторож но от те вног от придежащего свади сосудистого сплетения как своси, так и противоро гожной стороны, коатулируют небольшие сосуды, переходящие со стороны сплетения на капсулу, и удаляют целиком етенку кисты. Особог выим, ние при мобилизации последней следует обратить на сохранцость крупных вен, расположенных у задней степки отверстия Могро и форми рующих «венозный угол».

Круппые кисты деформируют крышу III желулочка, резко растягивают своз, мозга и могут быль спаяны е ним. Если по мере роста киста истончас. своз, и раздвигает его колонки, доступ к кисте осуществляют ис через от верстие Монро, а через крышу III желудочка путем раздвитания колонок спота. Важный этал такой операции - распрепление листков межжелудоч ковон перегородки. Трансфорникальному доступу может быль отдано пре в почтение в случаях, когда при КТ- или МРТ-исследовании обнаруживается полость между листками межжелулочковой перегородки (V желудочек)

При выражению гидроцефалии произволят транскортикальный доступ и боковой желу ючек через премоториую зону, но этот полход гравмагичнее

доступа через мозолистое тело.

В последнее время для удаления коллоидных кист непользуют вентрику

доскопическую методику.

Один из методов лечения больных с колтоидными кистами - стереотак сическая пункция кисты и аспирания ее со тержимого. Этот способ не ради ка ісп и чрежи серьезными осложненнями (возможны поврежление сосудой и кровотечение).

Тите вывые к инвический прирект чостывателя при пспользования по розговилитирующих операции (вентрику конеритонеостомый вентрику опетериостомии). Исобходимо иметь в виту, что препирование желу по блотимно быть поусторонним. Отринательной стороной этой опетения представления кисла продолжает увеличиваться и разгреш со пременем может славливать структуры, формирующие ИГ желу почек

Утгление коттои ных кист гранскай језивм доступом привозит к быст деох регрессу имевшихся у больного симптомов внугричеренной гипертен ант Постепсано исчезают и другие симптомы, в том числе нарушения на моти

# 17 3. Тератоидные опухоли

Со ласно к гассификации ВОЗ к тератов цым опухолям, возникающим от горминативных клеток, относят терминомы, опухоли же почного мешка, корновикарциномы, зрелые и незрелые тератомы.

быршие дыная часть этих опухоней распозарается в ийжельной обясты

топ - по трооно описаны в соответствующем разделе)

Сраваните напо часто отне развиваются в хиазмально селлярной области и и передцих отделах ИГ желудочка.

фетые ворокачественные тератомы подлежат разика выому удаленно четение вокачественных тератом комплексное, разикальное удаление следует сочетать с дучевой и химиотерацией.

**Чермоидные кисты** состоят из скоилении слушенного эпителия, хоте одномных масс, волос, производного сальных жезез, могут содержать

refold.

В этих случаях нет четких различни между дермондивми кистами и те ра омами. Преобладает срединиая показизация — хиязмально се вырцая

об псль, основание череца, задняя черепцая ямка

Эни термоидные кисты (холестеатомы). Состоят из скоплении слушению полицелия и холестеатомных масс, окруженных товкой калемов. Могут различных по строению— в одних случаях они состоят из срэшинельно и отных, блестящих масс, вневние похожи на жемчуг (одно из налыший ходо телюм— «жемчужные опухоли»). В других случаях опухоль сотержит польжи якую аморфную массу (в связи с чем и применяется налышие «холестеатомные кисты»).

Хотестеатомы составляют около 1% всех интракранияльных образований и встречаются чаще, чем дермонлиые кисты. Холестеатомы могут распозаилться интрадурально и (реже) лидурально В последнем случаг оторазвиваются в циплов кости и разрушают последнее.

Перыятные холестеатомы локализуются в основном в боколов пистернемоста, распространиясь на скат, в хназмально-есттярной области, и област

желудочков мозга (чаше IV).

Часто постигают большой величины, распространяйеь суб и супраченто риально.

Помимо первичных холестеатом, встречаются и вторичные, обусловлен ные хроническим воспалительным процессом в области среднего уха.

Клинические проявления дермоидных и эпидермоидных кист сходны и обусловлены их локализацией. Они могут быть причиной снижения зрении при расположении в хиазмально-селлярной области, снижения слуха, вес тибулярных нарушений при локализации в боковой цистерне моста. Одно из наиболее частых проявлений этих образований — эпилептические при падки и головные боли.

Дермоидные и эпидермоидные кисты могут быть причиной повторяющихся асептических менингитов.

Заболевание прогрессирует медленно, на протяжении нескольких дет.

Эпидермоидные кисты чаше клинически проявляются на 3-5-м десяти. летии жизни Дермоидные кисты выявляются раньще — в детском или юношеском возрасте.

При КГ холестеатомы чаще выглядят гиподенсивными (по плотности близкими к ликвору) образованиями с фестончатыми, не всегда четкими

В отдельных случаях холестеатомы могут быть гетерогенной плотности. Основная особенность — они не накапливают контраст.

На МРТ холестеатомы изо- или гиподенсивны в режиме Т, и гиперден-

сивны в режиме Та.

КТ- и МРТ-характеристики дермоидных кист аналогичны. В отличие от эпидермоидных кист они чаще имеют срединное расположение.

Хирургическое лечение. Доступ определяется локализацией дермоидных и

эпидермоидных кист.

Важно иметь в виду, что в большинстве случаев эти образования сравнительно легко отсасываются и даже большие распространенные образования

могут быть удалены из сравнительно ограниченного доступа.

Особенность холестеатом состоит в том, что по мере роста они заполняют пистерны мозга, распространяясь из одной цистерны в другую. В связи с этим они часто окружают черепно-мозговые нервы и сосуды, кровоснабжающие мозг.

Крайне важно выделить из холестеатомных масс все указанные образования, избегая коагуляции даже мелких сосудов. После удаления основной массы холестеатомы ее капсулу можно осторожно отделить от прилежащих структур.

В отдельных случаях участки капсулы могут быть плотно спаяны с мозтом, черепными нервами или сосудами. Эти фрагменты лучше оставить не-

удаленными

На заключительном этапе операции очень важно тщательно промыть рану изотоническим раствором натрия хлорида, при этом оставшиеся неудаленными фрагменты холестеатомы всплывают и могут быть аспириро-

Максимально полное удаление холестеатомы — важное условие предупреждения развития в послеоперационном периоде асептического менин-

Дермоидные кисты удалять сложнее в связи с тем, что капсула этих образований более плотная и отделение ее от прилежащих структур мозга может быть травматичным В отдельных случаях полное удаление кансулы не представляется возможным,

### I HUCOK DUTEPATYPH

- ## Fland I. O. Axelsson B., Bergstrand C. G. et al. Treatment of compophary) profess. The Cr. inche approach in a ten to twenty three year's perspective. So gical radio opicity of opt thalmofosical aspects. Acta neurochir. 1989. Vol. 99.—P. 11.—19.
- AbidWiss (Wien). 1904. Bd 113.— S. 537—726
- From M. Lena G. Genitori T. Le cramophryngiome de l'enfant//Neurochimagie. N. M. Scippl. D. 1993. P. 75, 165.
- the act H. K. Kohga H., Takegawa T., Ono N. et al. Radiosensitive cramopharyngiomas the color of radiosurgety/Acta neurochir. 1994. Vol. 62 (Suppl.) P. 43–46.
- Visial 1989 P 695 -704.
- You, M. Bini B. Surgical treatment of craniopharyngiomas, /Zent. Bl. Netroclar 1991. Vol. 52.— P. 17—23.
- Information H., Nakazawa S., Shimura T. Evaluation of postoperative intratumoral injection of Heonixem for cramopharyngioma in children//J Neurosurg 1985 Vol 62 p. 120 –127
- Lorand M. G., Curcic M., Ris M., Siegenthaller G. et al. Total removal of cramoplenyogaomas. Approaches and long-term results in 144 patients//J. Neurosing. 1990. Vol. 73. – P. I.

### Глава 18

## ОПУХОЛИ СТВОЛА МОЗГА

Опуходи ство на мозга — натология преимущественно детского возраста У детей опуходи ствода составляют 15-20% от всех опуходей головного мозга. У взросдых эти новообразования встречаются значительно реже

До начала 80-х годов XX в опухоли ствола мо на рассматривали как ол породную группу новообразовании. Существовало мнение, что при первичных опухолях ствола, глиомах, опухолевые клетки распространяются между с руктурами ство на мозга, приволя к общему увеличению его объема. Такое представление об опухолях ствола полностью неключачо возможность их хирургического лечения.

Основным метолом лечения было облучение больных, проводившееся в основном ввиду безысходности ситуации, эффективность лечения была кразне низкая В некоторых случаях выполняли паллиативные операции шунтирование ликворной системы декомпрессивную трепанацию задней черенной ямки и краине редко – опорожнение кист. В последнем случае

операции часто заканчивались летально.

В н. чале 80-х годов XX в благодаря применению новых диагностических методов (КТ, МРТ) и развитию микронепрохирургии стало возможным проведение операции при пронессах, поражающих ствол мозга. Поя и псь первые сообщения об успешном удалении опухолей с такой локаливанией.

Применение новых диагностических технологии в сопоставлениями с клиническими, интраоперационными данными, результатами гистологических иссле юваний изменило представление об опухолях ствола мозга. Ста по очевидным, что опухо и ство на мозга представляют собой совокупность новообразований, различающихся по клиническим проявлениям, характеру роста, степени стокачественности и т. д. Было установлено, что наряду с циффу вно-растущими опухолями могут быть опухоли, отличающиеся отграниченным ростом, при том что основные структуры ствола мозга остаются сохранными.

Выяснилось, что под «маскон» неоперабельной опухоли ствола скрыва ются заболевания и неопухолевой природы, некоторые из которых требуют упрургического лечения (туберкуломы, абсцессы, скрытые сосудистые

мальформации и гематомы).

На протяжении последних 2—3 десятилетий опубликовано большое ко инчество статей, в которых рассматривается возможность и оправданность мірургического вмещательства при различных опухотях ствота мозга. Несмотря на большой интерес к этой проблеме, ко инчество наблюдении, ко торыми располагают отде вные хирурги, сравнительно невелико.

В Московском институте непрохирургии имени акалемика Н Н Буртенко РАМН на протяжении последних 20 лет обследовано около полутора имеря больных е опухолями ствота. С 1984 г. по декабрь 2000 г. прооцери

ровано около 300 больных.

Опуходи ствода мозга следует разделять на первичные и вторичные. По давляющую часть первичных опухолей ствода составляют і пюмы разной степени здокачественности. Сравнительно небольшую труппу составляют.

и проэктодермальные опухоли с высокой стеченые эток чественности. Ко эторичным опухозям ство за оззосят мета, капические опухози. Осовое м то запичают теманиобластомы, которые могут глубоко въедратыся в проло поватый мом.

Остоноподагающим критерием, определяющим возможность хирургичество узадения опухоли, является характер роста опухоли, се отношение к

гируктурам ствола мозга.

В настоящее время на основе морфологических иселедовании в завика этости от характера роста выделяют следующие варианты опухолен стиоля моги.

Экспанению-растищие опухоли, или узловой или роста опухоли. Опухоли макро и микроскопически достаточно четко оправичены от мозловой ткани. Нервиые структуры не разрушены, а смещены опухолью (рис. 18.1). Помимо илотной солидной части опухоли, в большом числе наблюдении имеется и кистозный компонент. Глегологически это в подавляющем числе наблюдении пилоилинае астропитомы (доброкачественные, ме степно растущие опухоли), от имятельной особся постью которых является наличие своеобразной каксулы, образован гой огростками опухоленых клегок. Часто пилой пыте астропитомы сочетаются с пороком развития сосудов в строме опухоли обнаружи.

вается сеть патологических сосудов.

• (аффузно-распущие опухоли (см. рис. 18.1) Четкой граничы межлу тканью опухоли и мозгом не прослеживается. Ствол мозга тефюрмиро най, утолиен, рисунок мозгоных структур смазан или вовсе не простеживается. При микроскопическом исслетовании выявляется персисти рование первых клеток между клетками опухоли. Гистологическое варианты — фибрил іярная астропитома, анапластическая астропитома, тлиобластома. Нередко степень анаплазии нарастлет по пыпрациенной к пентру опухоли. Диффузно-растущие опухоли. - ныиболее чыстви вариант первичных опухолей ство на (75—80% по отношению ковеем опухолям ствола).

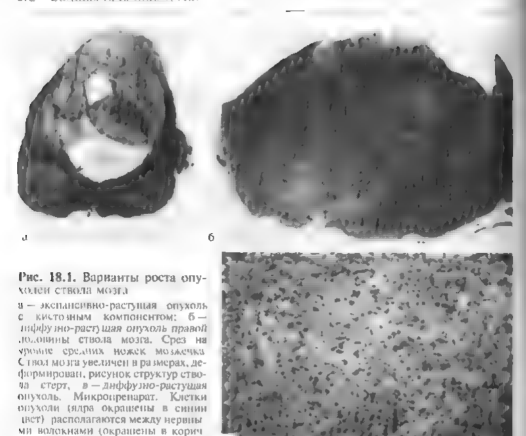
Диффуню узловые опудали К этому варианту относятся опухози с чиффунным характером роста, на фове которого вместся и коминклюс (удловое) скончение опухолевых клеток, как в самом стводе, так и на его претелами экзофитная часть опухоли, которая располнается в IV желуючее или в очной из нарастволовых экспери Экзофитный компонент всегда представлен только клетками опухоли, первиме этоменты в нем отсутствуют. Гистологический вариант астроинтомы.

различной степени элокачественности.

• Псевдоу гловые опухоли. Опухоль макро- и микроскопически пыт игот как четко отграниленный узел, но в отличие от первого парианты мот говые структуры разрушены и замещены опухолью. Тистологически это примитивная неироэпителиальная опухоль.

Решение вопроса о выборе тактики лечения больного с опухоленым поражением ствола мозга базируется на оценке комплекса нараметров на вочающих дзительность заболевания, степень поражения стволовых структуртопографию опухоли, характер роста и по возможности предполагаемую инстологическую принадзежность опухоли, назичие эклофитного и кистолного компонентов.

невын швет)



На основании совокупной оценки всех упомянутых факторов формули руется диагноз согласно клинической классификации опухолей ствола. По следняя имеет большое практическое значение, поскольку позволяет выде лить те первичные опухоли ствола, при которых оправлана понытка их хи рургического удаления.

Первичные опухоли ствола мозга в зависимости от типа роста опухоли де ит на удовые, диффузные, диффузно-узловые, псевлоугловые: в зависимо ели от наличия экзофитного компонента - на внугристволовые, е экзофит ным компонентом. Среди опухолей, имеющих экзофитный компонент, в от тельную группу выделяют дорсальные экзофитные глиомы, растущие из дна IV жетудочка (покрышки продолговатого мозга и/или моста) и распростра няющиеся в полость IV желудочка. Выделяют группу солидных опухолен и опухолей с кистозным компонентом. В зависимости от распространенности до дливнику ствола мозга различают опухоли краниоспинальной докализа ЕЛИ, ПРОДОЛОВАТОГО МОЗГА: ПРОДОЛГОВАТОГО МОЗГА И МОСТА МОЗГА, МОСТА МОЗГА моста и среднего мозга, среднего мозга. Опуходи среднего мозга делят на опухоли пластинки четверохолмия, покрышки и/или базиса среднего мо и а, опуходи, распространяющиеся в задние отделы арительного бугра.







Рис 18 2. Варианты сциноме дуглярных (краниосцинальных) опухолей

еранственницивая опухоть объявия распространенности, инжани полюс воейней t = 0 — и и выней перещем эмки — кеста 0 — крыносилиальный опухол, тяжний во нось тол от таке C. Кас тако инстиренсе D же удочка и властей ино рашовають може D — от отчесте роздионного може D — инфрумо раступа краннос инализация опухол от теле и се от а строингома. Опухоль распространиется го продолованому можу кист и выправиях отде так верхнего полюка опухол

Опуходи краниоснинствной локализации, и иг так вазываемые слиноме от приые опуходи, прокомментируем отдельно. Эти опуходи, в основном фиори стирные астронятомы, развиваются из верхиих отделов спинного эгода, распространяются по направлению к продолговатому молу и формируют экзофизные узывили кисты, заполняющие затылочную пистерну и IV желудочек (рис. 18.2).

Распространение этих опухолей в слубину продолюватого мога и нижние от тель; моста ограничивается перекрестом волокой прополящых путей. При этффузно-растущих фибрилиярных и апапластических астроцизомых граниоспинальной локализации эта закономерность может быть нарушена В глугальном направлении опухоль может распространяться на шерпын г наже грудной отделы спинного мозга.

Алинические проявления. Особенности клинических проявлении опухооп спола в изачительной степени определяются докализацией, гипом росы, степенью элокачественности опухоли.

Симпиомы доброкачественных удловых опухолей ствола от инчиготе польным разнообразием. Эти опухоли чаше токализуются в области инживу от нетов продолговатого мозга, верхних отделов моста и в среднем мозге. Соответственно этому у больных чаще диагностируют бульозиный и мынисифальные синдромы, симптомы поражения пирами дного гракта.

Доорокачественные узловые опухоли характеризуются больной ротельтостью заболевания Мелленное нарастание очаговой невролютия скои симитоматики поражения ствота мозга может развиваться из проте ястли рязалет и даже десятилетии. Нередко заболевание долгое врем прозаглется могосимитомно Первым и елинственным длительно сущесвующим симиномом опухоли продолованого мозга может быть изолирванизя рвота, по новолу чего больные годами паблюдаются у гастроми родогов. У детей ваболевание часто дебютирует «кравописеи», т. е. вынуж пенным положением головы, формирующимся в качестве компенсации ликвородинамических расстроиств, раздражения каудальной группы че ренных первов или минимально выраженных глазодвигательных нару инении.

При краниоспинальных опухолях с преимущественной одностороннен локали зацией рука и пота больного на ипсилатеральной стороне отстают в развитии, на что обычно обращают внимание только на стадии развернутои клинической картины болезни. Очевидными признаками заболевания мотут быть слабость в ногах, верхний моно- или парапарез, проводниковые нарушения чувствительности. Значительно позже появляются симптомы нарушения ликвородинамики, связанные с распространением опухоли в за ть точную цистерну и IV жетудочек. Несмотря на расположение опухоли на уровне продоловатого мозга, бульбарный синдром может отсутствовать или присоединяться на поздних стадиях развития заболевания.

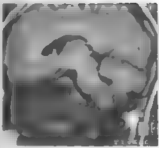
Структура неврологического симптомокомплекса при дореальных экзофитных гиомах определяется степенью врастания опухоли в покрышку ство та мозга, т. е. в дно IV желудочка. Одним из наиболее постоянных яв тяется, ствотовый вестибулярный синдром. Несмотря на то что место исхолного роста дорсальных экзофитных глиом — дно IV желудочка, симпто мы поражения ядерных образований могут быть выражены слабо или вооб ще отсутствовать. Нарушение ликвородинамики обычно присоединяется липь при достижении опухолью больших размеров и блокировании оттока пиклора по водопроводу мозга или через отверстие Мажанди.

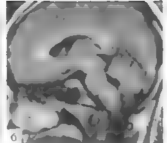
Опухоли крыщи и покрышки среднего мозга клинически часто проявляются голько в виде гипертензионно-гидроцефального синдрома в сочета пии с синдромом Парино. Своеобразное проявление опухолей покрышки среднего мода — насильственные движения. В отдельных случаях гиперки-

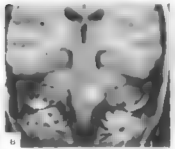
нез — ведущее проявление заболевания.

При «тектальных глиомах», инфильтрирующих пластинку четвероходмия и приводящих к окклюзии водопровода мозга, гипертензионно-гидропе фальный синдром может быть единственным проявлением заболевания. помы этой локализации от пичаются доброкачественным течением и отсутствием тенденции к росту. Нередко истипная природа заболевания при ісклальных глиомах длительно не распознается и заболевание расценивает ся как гидроцефалия, по новоду чего производят различные хирургические вменнательства на ликворнои системе. Диагноз может быть достоверно устаповлен только с помощью МРТ (рис. 18.3).

Диффузно-растущие злокачественные опухоли особенно часто встреча ются у детей первых лет жизни. Заболевание дебютирует возникновением и быстрым пеуклонным нарастанием симптомов поражения как ядер ЧМН, так и проводящих путев. Чаще начальными проявлениями бывают глазолинательные нарушения, иногла сочетающиеся с нарезом мимической муску татуры. В дальненшем присоединяются симптомы поражения дуглу и ялерных групп – нарушение глотания, фонации. Нарастают нарушения статыки, координации, признаки поражения ппрамидных и чувствительных проволивковых систем. У больных выявляются разнообразные альтерии. рую, ше симптомы и их комбинации. Темп развития заболевация определя ется степенью элокачественности опухоли. В большит, стве случаев боле инрализивается стремите цьно, период от появления первых признаков боле ван







Рыс. 18.3. Устовая эндофигная опухоль правой половяны продолговатого можа (чидовеныя астроцитема).

МуТ то веления контрастного вещества (гравицы опухоля с мозговым не нестяюм четкие этто и пжето о, в МРТ после яведения контрастного вещества (равномерное вак этто по этта аста).

по развития выраженной неврологической симптоматики (соответствующей об 90 одгам тяжести состояния больного согласно оценке по шкале Кар помского) не превышает 6 мес. Как исключение, симптоматика парастает полее медленно — в течение 1—2 лет.

Сокачественные «псевлоузловые» опухоля отличаются бурным ростом с быстрым прогрессированием поражения как ядерных, так и проводънковых

і іруктур ствола мозга.

Диализетика. В настоящее время диагностика опухолея ствода мо на оспозывается на результатах клинического, КТ- в МРТ-исследовании. По глании метод имеет особое значение в диагностике поражении ствода мозтал как позволяет определить тип роста опухоли, ее точную топографию, предво тожить гистологическую принадлежность опухоля.

Тля получения исчерпывающей информации и необходимы и юбрыже гля в грех проекциях и в Г<sub>1</sub>- и Г<sub>2</sub>-режимах. Диагностическая ценность К I п MP I-исследовании существенно возрастает при использования контраст гого усиления, что является одним из компонентов стандарта реплено ю

инеского обследования пов опууолях ствола мозга.

Утювые опухоли (тистологически — это пилоидные астроцитомы). На К1 и MP1 выявляют четко отграниченное образование, в большинстве случаев выклизивающее контрастное вещество (см. рис. 18.3). Након илие контраст — лице равномерное, во может быть неоднородным. Краине релко встре и пот казыцификаты. Помимо солидной опухоли, могут быть выявленые о исполные и множественные кисты. Узловые опухоли развиваются во всех от веду ство на мозга, но преобладают в области верхних отделов моста в верстием мозге. Эктюфитный компонент с наибольшим постоянством встрачается именно при узловых опухолях.

Эктофитивы компонент опухоли на КТ и МРТ выглядит как святивносто стио юм образование, выполняющее IV желудочек или одну из пистери стио ю. Если опухоль вызывает нарушение тиквороциркуляции, то знагно

стируют расширение боковых и 111 желудочков.

Інффу по растущие опускии. На КТ и МРТ ствол мозга деформирован уве повен в размерах, структура парушена, IV желудочек и при тежлине опстерны компримированы. Опухоль поражает как минимум 2 отдела ствол



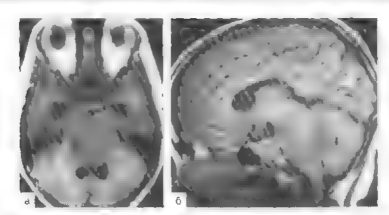


Рис. 18.4. Варианты диффузно растущей опухоля

а - МРТ сигнал поинжен, ство глюзет увели јен в размерах, ТУ желу ючек компримирован, "с э, хьдэмгад в первые о тек выправной энциперации этилический о тексом образования в тексом об формирован, поражение всего данницка ствола мозеа, 1/ жезулочек резко компримирован.

мозга, исключение составляют только диффузные опуходи моста мозга, которые сравнительно редко выходят за его пределы. В 1, режиме опухоли чаще соответствует пониженный сигнал, реже - гетерогенный В Г-режиме сигнал от опуходи более интенсивен, чем от мозга (рис. 18.4).

Вариант накопления конграстного вещества определяется гистологиче

ской принадлежностью опухоли.

При фибрил вярных астроцитомах на КТ и МРТ чаще всего выявляют очаг понижения плотности ткани, не накапливающий контрастное вещест во. Опухоль может содержать кисты и, в редких случаях, петрифякаты.

Д ія анапластических астропитом характерно накопление контраста в зо-

не анаплазии, где нарушен темато энцефалический барьер.

При глиобластомах на КТ выявляют округлой или неправильной формы очаг низкой плотности, накапливающий по периферии контрастное веще ство. Центральный участок низкой плотности представляет собой зону некроза. Аналогичная картина выявляется при МРТ-исследовании в Т -режиме зона низкого сигнала окружена ободком ткани, интенсивно накапли вающей контраст (рис. 18.5). В 1-режиме вона поражения шире, менее очерчена и сливается с зоной отека. В злокачественных, быстро раступцих опухолях могут быть обнаружены участки кровоизлияния.

Лиффуто-узловые опуходи. Выявляют два компонента опуходи -- диффут-

ный и узловой (рис. 18.6).

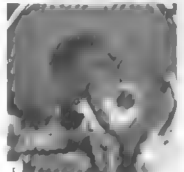
Исевооузловые опухоли (первичные элокачественные нейроэктодермаль вые опухоли) имеют четкие рештенологические границы, что может при вести к ощибочному диагнозу. В этои ситуации важны анамиестические данные о малои продолжительности заболевания (менее 6 мес). При К1 илотность очага поражения понижена или не изменена, могут быть общру жены петрификаты. Кисты встречают краине редко. В 1/1 случаев при К 1 и МРТ выявляют многоочатовое накопление контраста, дотя возможно и ранпомерное его накопление.

Наряду с перечисленными выше первичными опухолями ствоза мозга, которые составляют подавляющее большинство опухолей ствола можа,



Рис. 18.5, Глиобластома моста и продолговатого могла

 6 МРТ до введения контрастного вещества стиол мозга деформирован, увеличен в размерах, сигнат в области продолговатого мозга и моста снижен, раз ины зоны изменения сигнала нечеткие, участок векроза в дореальных отделах опухоли; в, г — МРТ до поедения контраста — кольцевилное наконление контраста по краю зоны пекроза, перациомерное накопление контраста в базальной части опухоли.



ьстречаются другие опуходи и опуходенолобные образования. КТ и МРТ урыктерыстики некоторых из них приведены идже

При ганилиоастроцитомах на КТ выявляют хорошо очерченную со игт пую или кистолную опухоль. Илотность опухоли соответствует адопрост

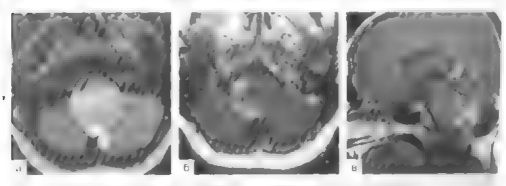
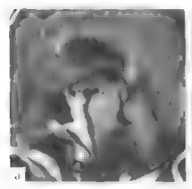
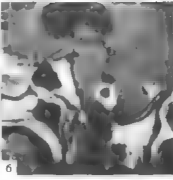


Рис. 18 6. Диффузно-растущая опухоль с экзофитиым компонентом





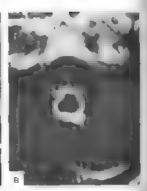


Рис. 18.7. Гемантиобластома продоловатого мозга.

л МРТ (Т. режам) до введения контрастного вещества опухоли соответс вует юго и потожет пото си нага, к о тухола прилежа крупные кислы, б, в МРТ (Т.-режим) после введения контраст юго вещества — кольдевидное наконщение комтрастного вещества.

мозга, можно встретить петрификаты. При МРТ в Т<sub>1</sub>-режиме выявляют зо пу пониженного сигнала, в 1 -режиме — очерченную зону высокого сигна та. Варианты накопления контраста варьируют от его отсутствия до выраженного, форма накопления контраста самая разнообразная

При гемангиобластомах на МРТ с контрастным усилением выявляют на-

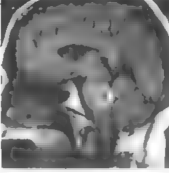
каш ивающий контраст узел опухоли (рис. 18.7).

Метастазы при КТ выявляют отграниченное, округлое образование попиженной или неизмененной плотности, накапливающее контраст либо разпомерно, тибо в виде кольца. Очат окружей зоной отека. При MPT в 1, режиме выявляют зону понижения ситнала, в  $T_2$ -режиме зону повышения сигнала с прилежащим участком отека мозговой ткани. Накопление контраста либо равномерное, либо в форме кольца (рис. 18.8).

Дифференциальный диагноз опухолей ствола мозга следует проводить с очаговыми изменениями неопухолевой природы: эппефалитами, абсцессами, туберкуломами, демиелинизирующими процессами, центральным понниным миелинолизом (рис. 18.9), скрытыми сосудистыми мальформация ми, среди которых наиболее часто встречаются кавернозные антиомы.

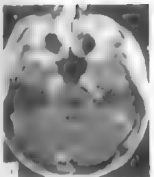
Не тесообразность проведения стереотаксической биопечи при опухолях

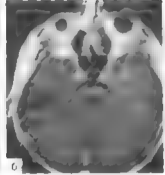




ствола многими авторами полвергается сомнению в связи с информативностью МРТ, позволяющей в полавляющем большинстве случаев отличить узло-

Рис. 18.8. Метастаз меланомы в области мостамозга, МРТ (Т<sub>1</sub>-режим) после введения контра стт - кольцеви вное нако пление контраста





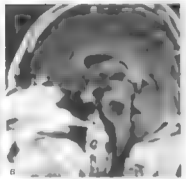


Рис. 18.9. Центральный поитинный мпелинолиз МРТ (Т. режим), пона допижения обятта с четкими ровными границами в центральных от е их моста, что соотиетст куще инталации. Проявления болезна имигировали диффузно растущую стокачественную опухоль моста.

в в вкенальная проекция: в -- сапитальная проекция.

тою опухоть от диффузно растушен. Уточнение гистологической природы инферуню-растушей опуходи практически не влияет на тактику лечения. Типпы при подозрении на вероятность неопухолевого характера процесса может возникнуть необходимость в стереотаксической бионеви.

*Упрургическое лечение.* Хирурсическому лечению подлежат узловые опухоти, содержащие кисты и опухоти с выраженным экзофитным комполитом

Псев ю довые» опухоли могут быть удалены, но лаже успешное удалены опухоли (при его большом риске) практически не влияст на исхол набо тепания, поскольку остается инфильтрирующая мозг часть опухоли, кого ран прододжает быстро прогрессировать.

как было показано ранее, большая часть первичных опухолей ствоча выфармию растущие опухоли, не имеющие четких границ со структурами мозга. 1 стественно, что удаление таких опухолей не только не оправлано,

по может принести больному непоправимый вред.

Папротив, узювые опухоти достаточно хорошо отграничены от мозга и, теловательно, могут быть удалены. Однако тотальное удаление этих новопоразовании задача чаще невыполнимая, поскольку и за предстами основпои опухолевой массы передко остаются фрагменты опухоти, которые мотут стать всточниками прододженного роста. Тем не менее удаление у говых опухолей ствола оправдано по следующим причинам. Эти опухоти удрактеризуются экспансивным ростом, окружающие структуры могга и пищотся, смещаются опухолью, но остаются сохранными.

Удаление опуходи устраняет компрессию ствода и может принести в существенному удучнению состояния больного и регрессу (хотя бы частично-

му) очаговых симптомов.

В полавляющем большинстве случаев эти опухоли характеризмотот ист тенчым ростом, в связи с чем удаление ее основной массы способству развитию дайте изион (в течение ряда тет) ремиссии

Апруранические доступна к опухолям ствола определяются их лока и вын

еи При опухолях, поражающих мост или продолювании мол, особенно при направлении роста в сторону IV желулочка и затылочной инстерны, ис по вычется трепанация задней черенной ямки из срединного кожного разреза. Следует отдаваль предпочение остеопластической гренанации, выполненной с помощью краниотома. В этом случае сохраняются анатомические взаимоотношения, близкие к нормальным. Не развиваются сращегия между твердой мозговой оболочкой и мышлами, что значительно упрощает выполнение повторной операции при репиливе опухоли.

При опухолях, локализующихся преимущественно в пределах моста, нет необходимости в резекции дуги агланта. Напротив, при опухолях краниос пинального расположения трепанацию задней черенной ямки прихолится сочетать с тамин эктомией соответственно уровню расположения опухоли Если речь идет об удалении нескольких дужек, тучше произвести ламино томию, вынилив с помощью краниотома блок из нескольких лужек и ости стых отростков. В конце операции моби изованный фрагмент укладывается

на место и дужки фиксируются костными швами

При одуходях с преимущественным ростом в направлении мостомозжет кового угла может быть использован регросигмовидный доступ из парамедианного разреза кожи.

Опухоти верхних отдетов моста и среднего мозга могут быть удалегы подхотом со стороны IV желудочка, сели опуходь вдается в желудочек ило дежит в непосредственной близости от его дна. Таким же образом может быть осуществлен тоступ к опухолям, влающимся в сильвиев водопровот

Для удаления опухолей, располагающихся в области ножки мозга, может

быть использован одностороннии супранеребеллярный полход.

Если основная масса опухо из занимает средние или даже передние от је ды ножка, то приходится прибегать к субвисочному доступу с рассечением

тенториального намета или использовать птериональный подуот

При расположении опухоти в области четвероходмия и задних отдетов III желудочка используются как субтенториальный, так и затылочный транстенториальный поступы, более детально описанные в разделе «Опуходи пинсальной области». Наибольние сложноста вызывае, подход к опуходям, расположенным в оральных отделах моста. В отдельных случаях для эксплорации таких новообразовании возникает необходимость в применении базальных гранспирамидных подходов — пресигмовидного, с резекцией верхушки и других отделов пирамиды височной кости.

Значительная часть описанных выше доступов осуществляется в сидячем положении больного, в связи с чем следует принимать все меры, необходи

мые для предупреждения воздуннюй эмболий.

Следует отметить, что у маленьких летей в возрасте до 3 лет операция в положении сидя опасны из-за слабости мышц шей. В этих случаях пред почтительно проведение операции при положении ребенка на боку или на животе с согнутой и опущенной вниз головой.

При наличии кист операция начинается со вскрытия степки касты и опорожнения ее содержимого. Опухоль, как правило, влается в проспет кистозной полости, в связи с чем опорожнение кисты «открывает тороту» к

поверхности опухоли.

Если опухоль выходит на поверхность ствола или имеет экзофитично часть за его пределами, удаление осуществляется итчиныя с экого фрагменты опухоли Далес, следуя до гранин между опухолью и молом (если она име

Ув. 18 10. Безенасные зоны разреза столя можа Расти нове супра-(1) и субфасциального (2) треугольниси и области дна IV желудочка снижает вероятность пиражения VII перва.

сой хирур, погружается вглубь ствота, мобитиот по частям удатяя опухоль. Если траница меопухотью и мотгом теряется, дальненивее ула

чение опуходи недопустимо.

Напослее сложно и рискованно удаление опуотей расположенных в године ствола, поскольку о ятих случаях гребуется рассечение мозговых отуктур, что может привести к нарастанию симпом тыки в послеоперационном периоде и опастом остожнения. Чтобы свести риск появления илх остожнении до минимума, необходимо со в поление некоторых правил.



Одним из серьезных осложнении при удалении опухолей облисти ство г опо с ся парадич VII нерва. Чтобы избежать поражения VII нерва, рекомстустся осуществлять цоступ в предстах небольных зон. «треуточтны

нов присположенных выше и ниже ядра VII нерва (рис. 18 10).

Разрет для доступа к опухоли дотжен производињем над ее новеруоц глао и объть минимальным по длицинику В этих условиях не добустимо пръводицие запателей иля смещения мозга. Распирение раны осуществляете оргиналив пинисы иля бино іярной коагуляцив. Навменее травматичным виготами ультения опухоли в этих случаях являются у пыратяуковая асперация и игу таление опухоли путем коатуляции ее ткани и аспирании обытым отсосом.

У пагразвуковой отсое с узким наконечником — один из наибо ке «по ститу» инструментов при учалении опухолей ствола мозга. О шовремент р группая и аспирируя опухоль, он как бы подтягивает при teжащие фраминти опухоли в сформяровавщуюся полость.

Тругон сравнительно агравматичный и эффективный метол состоин колгу іяции опуходи бино іярным пинцезом. Этот прием разрушает опухо и полволяет аспирировать колгулированные фрагменты обычным топкт

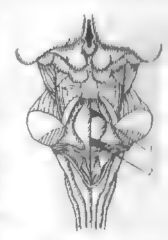
OTCOCOM

Определенный педостаток этого приема состойт в том, что чос се кольмини опухоль меняет цвет и консистенцию, что затрудняет се пифф репировку с моловой тканью. В связи с этим встед за коатулящей стерущательно аспарировать все измененные участки опухоли до общажения всходной структуры,

Пскоторые авторы предпочитают для удаления опухолен слюза прим вить совмещенный с микроскопом, ы вер, которым «выпаривается» отуча

Примеры у валения опухолея ствола различной локализации представия на рис. 18.11—18.13.

Опуходи ствоза часто настолько деформируют ствод, что ориензировы ржно южевии его структур становится сложной или даже исвозможн



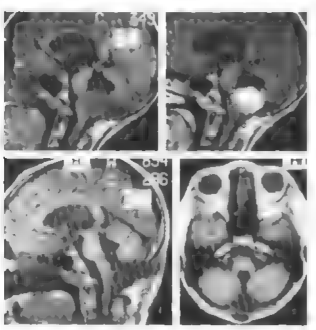


Рис. 18.11. Дорсальная экзофитная глиома продолговатого мозга до (вверху) и после (внизу) операции.

Кроме того, некоторые опухоли мало отличаются по цвету и структуре от мозговой ткани, и всегда существует опасность выйги за пределы опухолевых границ.

В этой сложной ситуации определенным подспорьем для хирурга является возможность во время онерации определять подожение наиболее важных ядерных структур, докализующихся в области дна IV желулочка.

С помощью стимуляции электродом тонким дельных зон дна IV желу-

точка можно получить ответы от большинства моторных ядерных структур III. VI, VII, IX, X пар черепных первов. Повторные стимуляции по ходу операции позволяют хирургу ориентироваться в топографии основных структур ствода.

С лой же целью используется регистрация акустических и соматосен соргых вызванных потенциалов, информативность которых ниже, чем сти-

муляция ядерных структур.

При удалении опухолей ствола передко возникают сосудодвигательные резкции, которые могут указывать на близость расположения ядер или корешка V нерва или близость ядерных структур каудальной группы нервов Так, при удалении опухоли вблизи корешка троиничного нерва нередко отмечается повышение артериального давления, брадикардия. Углубление нарко ы или прекращение манипуляции приводят к устранению этих реакций.

Результаты удаления опухолей ствола мозга зависят от многих причин общего состояния больного, выраженности поражения структур ствода мозга, степени злокачественности опуходи и т. д. При строгих показациях и отказе от операции при диффузно-растущих опухолях могут быть получены хоронние результаты, выражающиеся в стабилизации или регрессе симптомов поражения ствола мозга Следует, однако, подчеркнуть, что соблюде ние принцина строгих показании и соответственно строгого отбора больных на операцию сложно, учитывая, что без операции практически все больные с опухолями ствола мозга обречены, передко операция предприцимастся как попытка как-то изменить судьбу больного

Наибочее благоприятны результаты при отграниченных опухолях, опухо-ВА, ИМЕЮНИА КИСТОЗНЫМ КОМПОНЕНТ ИЛИ раступих преимущественно экзо-

фитно.

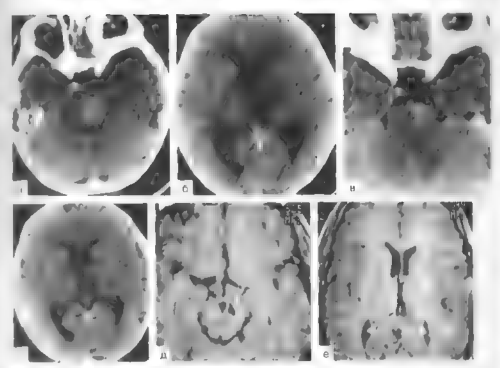


Рис. 18.12. У мовая эндофитныя опухоль пожки мозга с формированием киспа в обисти прительного бугра (пилоидная астропитома).

 к. К. Сконсрасном до операции и, т. КТ сичетя 10 плен госте операции т, е. МРТ сТ, руче (м) посте операции контрастного вешества. П тет посте операции.

В связи со сравнительно небольшим опытом лечения опухолев ствола, приведенным в дитературе, невозможно в целом оценить эффективность хирургического лечения, которая зависит от многих, порои трудно учиты выемых факторов.

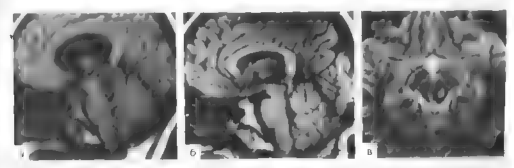


Рис. 18 13. Кистолья опухоль покрышки среднего молга и водопровяла молья (питоп имя де ропитома) до (4) и через 7-тег после (6, в) одерации.

Шуппирующие операции. Опухоли, развивающиеся в области среднего мола (крыши и покрышки), передко приводят к развитию окклюзии водо провода мола, тидропефыни с расширением боковых и ПТ желудочков и ытугричеренной гипергензии. Окклюзионно-тидропефальный синдром может развиться и при опухолях каудальных отделов стволя, бъокирующих исклюрогок на уровне затылочной цистерны и отверстия Мажанди.

І сли причиной окслюзии явилась опраниченная опухоль, ее удаление

может привести к нормализации ликвороциркуляции

В случае радикально неудалимой опухоли возникает необходимость в ли кворошунтирующей операции. Лечение может ограничиться и проведением то нью шунтирующей операции, но при условии строгого динамического наблюдения и проведения МРТ-контроля не реже 1 раза в 2—3 года.

При опухолях, блокирующих си ввисв водопровод, предпочтение следу ет отлать вентрикулоскопической перфорации дна ПТ желудочка. Основные преиму дества такой операции – отсутствие ввеченных в мозг инородных тех (шунтирующей системы), которые нередко бывают причиной инфекци.

онных осложнений.

В свое время при опухолях ствола произволили декомпрессивную грепа нашно. В связи с малои эффективностью такого вмешательства и риском развития опасных для жизни осложнении, связанных с дислокацией ство товых струк ур и сопутствующими сосудистыми нарушениями, от этом операции практически отказались.

При ыметных успехах в лечении отграниченных узловых опухолей перепенной остается проблема лечения диффузно-растущих опухолей ство и составляющих большинство первичных новообразований этой локали

инции.

Лучевая терапия. Многими авторами на протяжении десятилетии дели пись попытки лечения опухолен ствола головного мозга с помощью лучевой энергии. Применялись разные ехемы облучения с использованием различных источников лучевой энергии. В настоящее время лучевая терапия является основным методом лечения пациентов с диффузно-растущими глиомами ствола головного мозга. В поле облучения рекомендуется включать весь ство г от промежуточного мозга до уровня второго шейного позвонка. Любое распространение в мозжечок также должно быть охвачено краем пози соответствующего размера. Более фокальные опухоли можно лечить ограничениями полями Дозно-аватомическое планирование значительно об тегнается корреляцией с сагиттальной МРТ при контрастном усилении изо бражевия. Рекомендуемые дозы облучения — от 50 до 60 Гр за 25 33 фракции.

Дистанционная лучевая терапия, проводимая на фоне глюкокортиконаноп терапии, в значительном числе случаев даст положительный эффект с регрессом неврологической симитоматики уже к концу курса облучения. Поножительные изменения в виде нормадизация размеров и конфигурации ствола мозга, а также его плотностиых и сигнальных характеристик могут быть обнаружены и при контрольных К1- и МРТ исследованиях (рис. 18.14)

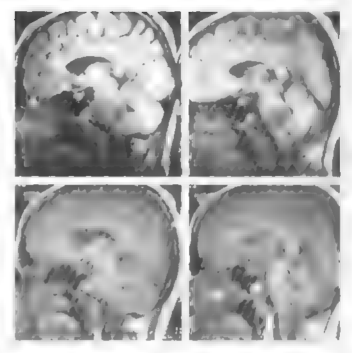
Однако достигнутая ремиссия обычно непрододжительна, редко превы шает 6 мес. В последующем вновы отмечается парастаг не симптомов поражения ствода могла, при том что характерные для опухоли МРТ- и КТ пришаки могут и отсутствовать.

Мозификация схем зучевой теранци, использование высокодозного об-

Рис. 18.14. Результат лучевой терании при диффа ию растушей опухоли МПТ до (вверху) и после (питку) течения

вучения с увеличением суммарной очаговой по а ло 76. Гр оказачись не эффективными. Столь же малоэффективной остается и симиотерация, примениемия как в сочетации с тучевой терацией, так и самостоя гедыно.

При узловых отграниченных опухолях нарилу с операцией с уснехом может провочиться строго сфокусированное облучение с номощью электровных ускорителей или с применением установки «тамма-нож».



Номимо приведенных выше первичных глиальных опухолен в стволе можа, в небольном проценте случаев могут быть обнаружены и пругие опухоли манбольное значение из которых имеют менастатические опухоли и смансноб ыстомы.

Метастазы. В ствот, так же как и тругие отделы мозга, могут метастали рошть разлячные элокачественные опухоли меланомы, раковые опухоли, первично токализующиеся в тегком, почках, желудке и пр. По отношению к тругим новообразованиям ствода частога метастатических опухолен не алечительна. При одиночных метастазах оправдана попытка их узадения стоодолением тех же принцинов, что и при узловых опухолях ствоза

В настоящее время все большее распространение при лечении метаста присских опухолей (в том числе и глубинной, стволовой локализации) по трациохирургический метол. Локальное облучение осущестивного томо ито тамма ножа или электронного ускорителя с прине илю сфокуст

рованным пучком.

Гемані нобластомы. К числу редких опухолей, локализующихся в ство и спреимущественно в продолговатом може), относятся теманунов за томы вно-зевяные может иметь системный характер (болезнь Гиппеля. Типпеля В этом случае в разных отделах толовного и спинного можа могут быть об отружеты множественные опухолевые узлы. Из структур толовного мож заще пораждются можечок и ствол можа. Помимо опухолей пентральной вервной системы общаруживаются характерные изменения на глалом по в ый в теманилом селчатки. Геманилобластомы точовного можа передко то тельотся, с лициомами спинного можа, множественными прожлениями.

кистами поджелудочной железы, почек и карциномой почки. Симптомы п

болевания становятся очевидными на втором десятилетии жизни.

Особенностью гемангиобластом является их очень богатое кровоснабже ние и склонность к кистообразованию. При докадизации гемангиобластом в области продолговатого мозга удаление их может представлять очень сложную хирургическую задачу. Такие опухоли глубоко внедряются в продолговатый мозг, раздвигая его структуры, и по расположению практически становятся внутримозговыми. Верхний полюс внедряется в нижние отделы IV желудочка, нарушая отток ликвора.

Очаговая симптоматика определяется точной локализацией опухоли, ст размерами и сопутствующими ликвородинамическими нарушениями. Опыт лечения этих новообразований, накопленный отдельными авторами, невелик

Удаление гемангиобластом продолговатого мозга требует соблюдения ряда принципов. Крупные узы опуходи, как было отмечено, богато кроно снабжаются. Источником кровоснабжения являются короткие ветви задних пижних мозжечковых артерий. Сами стволы залних нижних мозжечковых артерий могут быть спаяны с капсулой опухоли или даже оказаться включенными в ее строму. Дренирование крови из опуходи осуществляется по резко гипертрофированным венам, расположенным на ее поверхности и переходящим на ствол мозга и задненижнюю поверхность мозжечка.

Сама ткань опухоли очень кровоточива, в связи с чем удаление ее куско вишнем может оказаться гравматичным и привести к большой кровопотере

Удаление крупных, богато кровоснабженных темангиобдаетом должно осуществляться так же, как и удаление артериовенозных аневризм: первона чально, по возможности, необходимо обнаружить, коагулировать и пересечь все приводящие сосуды, одновременно мобилизуя от мозга поверхность опухоли. Вскрытие и опорожнение кист, прилежащих к опухолевому узлу, облегчает эту задачу. Дренажные вены следует выключать лишь на заключи гельном этапе операции. Выключение вен в начале операции может привесги к резкому увеличению объема опухоли, неконтролируемому кровотече нию и развитию нарушения витальных функций. Трудность операции при крупных темангиобластомах определяется еще и тем, что не всегда просто лифференцировать приволящие артерии и дренажные вены, поскольку по венам, как и по артериям, отгекает артериализированная алая кровь. Разли чия заключаются в основном в положении сосуда и его диаметре.

При выключении приводящих артерий очень важно дифференцировать их от сосудов, «транзитом» проходящих в кансуле и принимающих участис

в кровоснабжении ствола.

При удалении гемантиобластом продолговатого мозга так же, как и при операциях по поводу первичных опухолей ствола, важно определение с помощью электростимуляции положения ядер черепных нервов (IX, X, XII) в пролодговатом мозге, чтобы избежать их повреждения при мобилизации опухоли.

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

Albright A. L., Packer R. J., Zimmerman R. et al., Magnetic Resonance Shorld Replace Br opcies for the diagnosis of diffuse brain stem gliomas, a report from the Children's Carr cer Group//Neurosurgery 1993 Vol 33 P 1026 1029

0. to mello 4. Lombardo M. C., Masotto B., Bricolo A. Imaging of Brain Stein Tumors//
Operative Techniques in Neurosurgery = 2000 Vol. 3 = 12.87 105

1 morey J. L., Choe D., Clatterbuck et al. Hemangioblastomas of the Central Nervous Syc tero or you Hippel - Lindau Syndrome and Sporadic Disease//Neurosurgery Vol. 4B(1) P. 55= 63.

1, con 1, McCleary L. 1. Intrinsic brain stem tumors in childhood, surgical indications, /

Neurosurg. — 1986. — Vol. 64. — P. 11—15.

1, and 1, Bisaff J. Intra usual tumors of the cervicomedullary junction//J. Neurosting 1999 - Vol. 67.- P. 483-487.

in the M. Allut A. G., Pravos A. G. et al. Cystic hemangioblastoma of the spinal bully/ tes Neurot = 1999 - Vol 29 (11) = P 1024 - 1026

A morator 4 N, 4tich J. The surgical treatment of primary brain stem tumors//Operative icit osargical techniques = New York Cirune & Stratton, 1988 - P 709=737

For L.J. F. Glionias in the region of the brain stem//J. Neurosurg, - 1968. Vol. 29. 11 164 167

Smith M. 4., Freidlin B., Gloeckler L. A., Simon R. Trends in reported incidence of primitive in ligitant brain tumors in children in the United States//J. Natl. Cancer Inst. 1998 - Vol. 90.- P. 269-277.

Squites 1. A., Constantini S., Epstein F. Diffuse infiltrating astrocytoma of the corvicomed uthav region. Clinicopathological entity//Pediatr. Neurosurg. 1997 - Vol. 27

P 153 159.

Strong L. R., Hoffman H. J., Hendric E. B. et al. Diagnosis and management of pediatric brain stein gliomas//J. Neurosurg - 1986 - Vol. 65 - P. 745-750.

\*immerium R 4 Neuroimaging of primary brainstem gliomas, Diagnosis and Course// Pediatr. Neurosurg.— 1996.— Vol. 25.— P. 45—53.

# ОПУХОЛИ, ВСТРЕЧАЮЩИЕСЯ ПРЕИМУЩЕСТВЕННО У ДЕТЕИ

# 19.1. Медуллобластомы

Медуллобластома одна из наиболее длокачественных опухолей голов пого мозга у детей. Впервые ее описати в 1925 г. Р. Вайу и. Н. Сиshing. В го время диагноз означал смертный приговор. Кушинг отмечал, что из 60 на писитов лишь один пережил 3-летний рубеж. О. Матson писал в 1969 г. «Лечет не меду побластом задней черенной ямки является наиболее мрачной страницей в неирохирургии». Новые методы диагностики и лечения больтых значительно улучшили прогноз, однако и до настоящего времени не выработано оптимального эпгоризма лечения этого заболевания

Эпидемиология. Медуллобластомы это опухоли мозжечка, которые со станяют 30 -40% всех опухолей залией черенной ямки у де ей. Опухоли тол же тветологической структуры, но расположенные супратенториально, голучили название «примитивные неироэктодермальные опухоли-(ППLO), термин «мелу гобластома» оставлен долько для обозначения суб-

тепториальной докализации новообразования.

В зозрасте до 15 лет встречают до 65—85% медуялобластом. Пик табо је наемости приходится на возраст 5—7 јет. Мальчики заболевают чаще дево

чек и их соотношение колеблется от 1.7:1 до 2.5:1.

Патоморфология. Медуллобластомы относят к группе эмбриональных аспроэнителиальных опухолен. Счизается, что медуллобластомы развивыются из к исток наружного зеринстого слоя мозжечка и заднего мозжечково то паруса. Выделяют ява варианта медуллобластом, медуллобластомы «клас спреского» типа и десмограстические медул гобластомы.

«Классические» медуллобластомы макроскопически имеют мягкую консистепнию, серо розовый ивст, плохо отграничены от ткани мозжечка. Они состоят из мелких клегок с типерхромными ядрами, округлои, овальной или вытяну ои формы. В ткани опухоли выявляют розетки Хоммера. Ранта и колониарные структуры. Кроме этого, в опухоли встречают «бледные островки», состоящие из клеточных скоплении округлой формы, с клетка

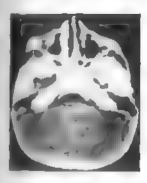
ми оптически пустои цитоплазмы, а также участки некроза.

Десмонластические медулюбластомы содержат большое количество со егапительнотка яных разрастании и сосудов. Макроскопически опи имеют белесоватый цвет, плотиую консистенцию. В их строме выявляют большое количество коллагеновых и ретикулиновых волокон, тесно связанных со степками сосудов и мягкой мозговой оболочкой, нередко формирующие сенты. Кроме этого, в десмопластических медуллобластомах определяют большое количество «бледных островков».

Ме ty глобластомы диссеминируют по ликворной системе, давая метаста глеские у илы в субарахноидальном пространстве головного и спинного мо на, в степках же ту ючков, в области хназмы, в базальных отделах головного мо на Краине редко метастазы распространяются экстракраинально

в костный мозг, легкие, печень.

Диагностика и клиническая картина. Для медулдобластом характерна тт же симптоматака, что и для тругих опухолен заниов докализации. Отличи



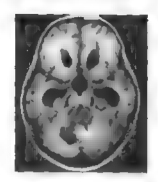




Рис 19.1. К Г ме вутгоб дестомы червя и 1V желучочка мозжечка. В опухо из хорошо со используются кои растьое вещество, она повышенной плотности с участками иск рози и микрокистами.

Рис. 19.2. МРТ ме із стоб ідстомы в  $\Gamma_1$  в явещенном взображенив. Очухоль тетеро іспион структуры, с кистами и участками некроза

тис. 19.3. МРТ медуллоб астомы в Т<sub>г</sub>-режиме. Опухоль гетерогенной структуры с в истолным участком в области верхнего червя мозжечка. Хорощо видно, как ком примирован ствол головного мозга.

и выон особенностью является только короткий анамиез аболевания в не всего от 3 мес до полутола, реже — дольше (при современных мето их напростаки). Как правило, заболевание манифестирует головной больо тоньотой, появлением мозжечковой и стволовой симитоматики, застояны киг отсками зрительных нервов, что обусловлено развитием окк полнонной титропефации и непосредственным местным воздействием опухоли. Гидро тоф типо различной степени выраженности диагностируют в большинстве единова (по 85 %)

Осповными методами диагностики на сегоднящими день являются К1 в MP1 (иле 19.1—19.3). Как правито, опухоль располагается по средней иг ани (88%), реже — в темисферах мозжечка (15%). Чаше всего это отграни коные, хорошо наклиявающие контрастное вещество образования, расту отие в проевет вибо полностью вано изяющие IV желудочек. Только нево вы пъвгласть меду глобластом не конграстируется. Гетерогенность контрастнопо уситения обычно обусловлена участками некроза в опухоль. Кальшиваль ты КТ обтоаруживаются в 7—10 % случаев. МРТ с контрастным усттеннем лимется более чувствительным методом визуализации. На саптитальные стилах можно точнее установить отношение опухоли к верхнему черно по- крышке среднего мозга, вене Галена, первикомедуллярному переходу КТ г МРТ по возвют до операции выявить метастазы суб- и супратенторны инот тока инзании (рис. 194), а при исследовании на МРТ с контрастивым уси и вингименто эжер, одвиден за венешенить и ативист онжом изин MP1 не всегла позволяет ответить на вопрос, прорастает нь опумовь иг ромбовидной ямки.

На K1 меду дюбластомы обычно гипер- или изопломные, на МРТ и 1 взяещенном изображении имеют спиженный сигнал, что позволяет от и чить их от других опухолей.

Стадии опухози и метастазирование. Среди многих факторов, которы

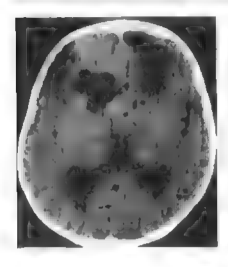


Рис. 19.4. КТ с контрастным усилением. Метистаз медуллобластомы в лобную долю

влияют на прогноз болезни, чрезвычайно важным является степень распространенности опухоли. Здесь учитывают два основных параметра: размер и инфильтра тивность первичной опухоли (Т-стадия) и степень ее лиссеминации или метастазирования (М-стадия). В настоящее время общепринятой системой является класси фикация по Сһала.

### Т-сталыя:

T1 — опухоль менее 3 см в диаметре: в крыше IV желудочка, черве или в гемисфере мо эжечка:

Т2 — опухоль более 3 см в диаметре, поражает одну близлежащую структуру или частично заполняет IV желудочек:

13a поражает две врилежащие структуры или заполняет IV желудочек с распространением в водопровод мо на или в отверстия Мажандя и/или Люшка;

13h опухоль прорастает дно IV желудочка и заполняет полость IV желудочка;

опухоль распространяется далее через водопровод мозга и поражает средний мозг и 111 желудочек

### М-сталия:

МО признаков субарахнондальных или гематогенных метастазов нет.

М1 — клетки опухоли в ликворе;

M2 узел в мозжечке или в субарахноидальном пространстве, или в 111, или в бо коных желудочках;

узлы в спинальном арахноидальном пространстве,

М4 — экстракраниальные метастазы

Т-стадию устанавливают в ходе операции, когда хирург может непосред ственно определить границы и распространенность опухоли. В большинет ве случаев преобладают ЕЗ-Т4-стадии заболевания. Их доля составляет от 50 до 65% Медуллобластома имеет тенденцию к метастазированию по лик порным путям и реже - экстракраниально. В целом на момент постановки уны по м до 20—30 % больных уже имеют метастазы. У маленьких детей этог показатель достигает 50%. При этом около 15% метастазов супратенно риальные, около 12% — спинальные.

Приблизительно в 10 % случаев выявляются экстракраниальные метаста чаще всего в костях (до 80%), реже в летких, печени, по брющине К јетки опуходи в ликворе, по дашным разных авторов, можно выявить и 8 20% случаев Следует отметить, что в ряде случаев в ликворе невозмож по выявить клетки опухоли при наличии верифицированных спинальных ме гастанов

Стации М2 М3 определяют на основании МРТ и КТ с контрастным уси иличем толовного и спиниого мозга, спинальные метасталы выявляют также при помощи мне юграфии. Более сложны и неодно пачны результа: нь исследования помбального ликвора на клетки опуходи. Ликвор можно получить только после операции, так как взятие его в дооперационном не

риоле крайне опасно из за возможности вклинения ствола мога насле пувкции Ликвор исследуется на 10 -14-и день после удаления опухоли, когла он уже очистился от крови, попавшей в него во время операции. При ном остается неясным, это результат лиссеминации клеток мелу глобъясто мы или они попали туда в ходе операции. Аналит рекомендуют попторить през печелю. Экстракраниальные метасталы выявляют путем учытралиуков то исследования внутренних органов, сцинтиграфии, исследования пупк инопного биоптата костного мозга.

Лечевная стратегия. Лечение больных с медуалобластомами в настоя нас время состоит из грех этанов, хирургическое удаление опухоли и воссановление нормальной ликвороциркуляции, лучевая терация и химиоте

риния.

Комплексито герацию начинают с удаления опухоли Первым такую операцию выполнил Кушинг в 1925 г. Однако без дополнительных метолов в чения все папиенты погибали от рецидива опухоли или метастазов в первые 1—2 года после операции.

Успехи в лечении больных с медуллобластомой появились в 1953 г., с ние тением краниоспинального облучения. Показатели 3 летней выживае мости выросли до 65% Фактически это была революция в неироопко

norms.

Хамиотерацию пироко применяют в лечении больных с медултобласто мами с середины 80-х годов XX в. В настоящее время доказана необходи мость химиотерации у пациентов высокой группы риска (с метаетазами и вольной остаточной опухолью). Кроме этого, химиотерация янляется е интавлиным средством адыовантной терации у детей младше 3—4 лет, применение лучевой терации у которых невозможно.

При современном комплексном лечении 5-летняя выживаемость боль

ных с медуллобластомами составляет 70-80%.

Шунтирующие операции У большинства большых с медуллобластомой развивается окклюзионная гидропефация различной степени выраженно сти Паилучшим способом ее устранения является удаление опухоли и постаповление нормальной викворопиркуляции. Как правило, после такой операции гипертензия регрессирует. В случае если гипертензионный сти фом выражен и волинкает угроза жизни больного, оптимальным решением вильерся надожение наружного вентрикулярного дренажа на песколько выси до основной операция, что значительно улучшает состояние папистта В искоторых клиниках в этих случаях выполняют эндоскопическую перфорацию дна III желудочка.

В настоящее время нет убедительных доказательств того, что шунт (в особенности вентрикулоперитонеальный) способствует распространения метастанов экстракраниально, все-таки показания к его постановке крайне.

огианиченные

В послеоперационном перводе шунтирующую систему приходится уста-

павливать в 10-30% случаев

Уналение опухоли. Целью операции является как можно более полнов узыление опухоли и восстановление пормального ликвороотнока. Прогресс хирургической техники (использование микроскопа, ультразвукового отсо-са), апесте иологии и реаниматологии в значительной степени сказалия и стажения операционной смертности, а также на повышении радикально сти удаления опухоли.

R Packer в 1986 г писыт, что в руках опытного хирурга операционная тельность практически равна иутю. Как правило, первым тапом опера цыи является установка паружного вентрикулярного дренажа, если он не был установлен ранее. Дренаж можно ставить как в переднии рог бокового желу ючка до начала операции, так и в задний рог на этапе грепанации. На ружный вентрикулярный дренаж позволяет контролировать напряжение мозгового вещества и предупреждать его проланс из грепанационного от перстия кроме того, он способствует разрешению пневмоцефалии и профилактике возникновения острои окклюзии в раннем послеоперационном периоде. При неосложненном течении послеоперационного периода дре наж удаляют на 2—3-й день.

Положение больного на операционном столе зависит от традинии кли шки и привычки хирурга. В настоящее время это положение больного ли бо силя, либо на животе лицом вниз. Нелостатком положения сидя являет

ся высокии риск развития воздушной эмболии.

Выполняют типачную грепанацию чещуй затылочной кости. Костто гластическая трепанация свободным лоскутом с последующей установкой его на место в конне оперании предпочтительна, так как при этом отсутствует костный дефект и исключается возникновение рубцовых сращении между мынщами и ГМО, что важно в случаях рецидива медуллобластомы и повторной операции.

Дужку С, удаляют, если по данным МРТ опухоль спускается до верхне шенных сегментов спинного мозга или имеет место опущение миндаликов

мозжечка в большое затычочное отверстие

Разрез твердой мозговой оболочки У-образный. Перед разрезом можно пакуировать некоторое количество ликвора через наружный вентрикуляр

вый тренаж для уменьшения напряжения мозга,

Опухоль удаляется под микроскопом. Доступ к ней осуществляется либо перез отверстие Мажанди, либо после рассечения червя мозжечка. Опухоль, как правило, мяткая, серо-розовая, легко уходит в отсос, умеренно крового чив и демопластические медуллобластомы более плотные, их приходится удалять опухолевыми кусачками.

Приблизительно в половине случаев медуллобластома инфильтрирует по ромбовидной ямки на большем или меньшем протяжении. В этом случае точкий слои опухоли в зоне инфильтрации оставляют на дне ромбовил пои ямки, поскольку ее улаление может привести к повреждению дна IV

же гулочка и тяжелым послеонерационным осложнениям.

В большинстве случаев опухоть удается удалить полностью или практи чески полностью, за исключением фрагментов, инфильтрирующих ствот мозга. Максимально полная резекция опухоли служит одним из основных критериев благоприятного прогноза. Тактика оставления минимально возможного слоя опухоли, инфильтрирующей дно IV желудочка, для избежащия тяжелых послеоперационных осложнений является общепризнанной.

### Радикальность удаления медуплобластомы

Tot biblios	Опухоль удалена в пределах видимого
	. Удалено более 90% опуходи, но есть остатки:
Субтотальное	
Частичнос.,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
Бионеня	. Удалено не более 10% опухоли

1 и не ньвое зашивание пјерлов моловон обологки за пјется важини усиши и профирктики послеонеранновной ликворев. В случае вефектор и ют от же можно произвести их и тастику фрагментами мышцы, фасция ичи ись чественной оболочкой.

Use the valagement only course of the control of th по изграоперационным наблюдениям и по поелеоперационным КТ и МРТ

К1 или MP1 с контрастным усивением сведует выполнять в первые 24... В и после оперании, когда темато энцефалический барьер поврежлен влый виличен степени в наконление контрастиого вешества неопухолевой ткашто минимально. Предполагается, что ткань, накапливающая контрал и пориме 48 ч. является опухолью, в то время как после 48 ч. но может быть ык опухоль, так и травмированная мозговая ткань.

В ченая терапия. У больных с медуллобластомой существует высокии ри т писсеминации опухолевых клеток по субарахноида ньюму пространет. ву. В слязи с этим облучение всего кранноспинального пространства являто сообственьным. Неполное или неалекватное краниоспинальное облуче инстиже в комбинации с высокодозной химиотерацией способствует высоного раску репледивирования. В связи с высокой вероятностью субфрои стилого метастазирования важно адекватно обработать область протыряв в плон и ветинки. В поле облучения не вк почаются задине от целы орбит.

Опручиот общено в положении больного лежа на мивоте. Латеральные гранцовервикальные по и необходимо стыковать с задинми спинальными по овма (у бо выших детен их может быть 2 и более). Место стыковки, втеразначых и дореальных полеи весьма критично. При необходимости, особенно у больших делей, используют два шевных датеральных поля, которые

состивнотся с дорежльными спинальными полямя

Спина иное субарахновиальное пространство обрабатывается каулально «о S, или иссколько ниже Латеральный краи поля должен распространять. (я) то затеральных краев тел позвонков с захватом невральных отверстий; область крестца объчно не облучают. У маленьких детси при использовании поред нацых почен полезно запиниать блоками легкие и серлце

Ітанічным в программе облучения является использование буста на ватпрою черенную ямку. Облучение обычно пачинают с обработки кравносии. итилитого пространства, а затем уже дают буст на заднюю череничи ямку... О шако можно начинать и с последнего, особенно если имеются неврозо-

тические и гематологические проблемы.

Меду глобластома относится к относительно радиочувствительным опухо вім. При облученив первичного очага в СОД 54—56 Гр локальный кой гродь опухода в задней черсиной ямке превышает 80%. При послеовераци. онном облучении стандартная доза на весь годовной и спиннов мол со ставляет 35-36 Гр (1,5-1,8 Гр за фракцию).

При метастазировании опухоли по мозговым ободочкам необходимо то во итъ краниоспинальную дозу до 38 ~40 Гр, а локальную дозу на слипа в

ные метастазы до 45-50 Го

Пятиления безрецидивная выживаемость у больных, полвериних и только дучевой терапии (без химиотерапии), может достигать 50 60%

Делям младине 3 лет дучевая терапия противопоказана, так как се посте језвия будут катастрофическими для их дальнейшего развития У этибольных применяют высоколозную химнотератию.

Аимпотерация Мелу ввобластому считают одцой из самых чувствите и-

ных к химиотерации опуховси головного мо яз у детей. Два основополанающих принципа дежат в основе проведения химиотерации при медуллобла стомах химиотерация должна быть комплексной (с использованием сразу пескольких химиопрепаратов), первые курсы химиотерации желательно

проводить до начала дучевой терапии или на ее фоне,

Исследования об обоснованности применения химиотерапии до дучевой терапии начались в 80-х годах XX в. Преимущества предлучевой химиотера пин в следующем: многие химиопрепараты эффективны при использовании в самом начале болезни, в то время как использование их после других индов течения, в том числе лучевой терапии, может быть неэффективным, побочные эффекты от использования химиопрепаратов менее выражены, пока органы не подверглись токсическим эффектам от лучевой терапии, что позволяет использовать более высокие дозы препаратов; в ходе лучевой тера пин изменяется микропиркуляция, что затрудняет проникновение химпопрепаратов в остатки опухоли или метастазы; такие препараты, как метотрексат и цисплатина, менее нейротоксичны при использовании до луче ной терапии.

К настоящему времени показано, что более 15 имеющихся в современном арсенале цитостатиков способны преодолевать гематоэнцефалическия барьер, наканливаясь в тикворе в терапевтических концентрациях. Среди них производные нитрозомочевины (CCNU, BCNU, ACNU), прокарбазин, типроксимочевина, дакарбазин, метотрексат, цитозин-арабинозид, блеоминии, пиклофосфамил, ифосфамил, этопозид, тенипозид, тиотена, дибромодульцитол (элобромол), а также винка-алкалонды и препараты платины.

Несмотря на огромное количество работ, посвященных химиотерации меду глобластом, по многим вопросам нет однозначного общепринятого

мисния.

До сих пор не ясно, показана ли химиотерания у больных стандартной группы раска (без метаетазов и при тотально удаленной опуходи). В одних клинках таким больным проводят химиотеранию, а в других — ограничи ваются лишь лучевой терапией.

С пругов стороны, химиотерация является однозначно показанной у больных высокого риска (если были выявлены метастазы в епицной или толовной мозг или если после операции остались большие фрагменты опухоли) Кроме этого, химиотерация — единственная возможность для ечения маленьких детей, которым еще нельзя проводить облучение ЦНС.

В настоящее время проводят работы по применению химиотерации у больных стандартного риска с целью понизить дозы краниоспинального облучения, что в значительной степени снижает количество последученых осложнений.

Медуллобластомы редки во взрослой популянии и составляют лишь 1% от всех опухолей головного мозга. У детей эти опухоли располатаются глав ным образом по средней линии, у взрослых преимущественно латераль по. Схемы лечения взрослых больных не отличаются от используемых у больных детекого возраста — это хирургическое удаление опухоли с после дующей лучевой терапией по радикальной программе с химиотерапией. Пя ти в ніяя выживаемость среди взрослых больных составляет 50—70%.

Наблюдение после завершения зечения Закон Коллинза, Контрольтые КТили МРТ-веследования после завершения основного курса лечения рекомилизот проводить каждые 4 мес и огране 2 гоза, затем каждые 6 мес в последующие 3 года и наконец ежеполно еще 5 лет.

Копта больного можно считать выдеченным, т. с. когда он находитестные опасности репидива? Считать из что развитие медуллобластомы — опухоли — «эмбрионального» происхождения — полчиняется зако-

Габ гитта 194 Комфиниент интеллекта (1Q) через 5 и 10 лет после лечения

ГО бала	Hepers ser, 46	Heper foliai S
Менес 60	18	46
60 80	24	38
Более 80	58	16

ту кол питы (Collins' law). Согласно игому закону, период риска репилина опутоли эмбриопального происхождения исчисляется по формуле возраст польшого на момент диагноза + 7 мес. Если по прошествии этого срока не политк го рецилива, то пациент считается вне опасности. Это правило в 1955 г. пре стожил Коллинз на основании исследования опухолей Вильмеа, а по отновнению к меду гтобластомам впервые примения в 1969 г. Н. Віоопі к вси велкос правило, оно имеет исключения. В литературе описано зк гучаси, ког на медуллобластомы ренидивировали после истечения срока вси свия закона Коллинза. Исключения составляют 3,8%. Наиболее до вти срок возникловения рецидива — 20 лет и 8 мес после истечения периодариска.

(*Imi)а ичные последствия комбинированного лечения*. Побочные эффекты комбинированного лечения медуллобластом можно разбить на несколько половных группы; снижение интеллекта, эндокринная недостаточность, ле

формация позвоночника, рост вторичных опухолей.

Спижение интеллекта у выживших больных это результат облучения больных полушарни головного мозга. Снижения интеллекта не наблюдного у ветей, перенесших только операцию на мозжечке (например, по поволу порокачественных астроинтом), и в то же время отмечают у детей, которые получали профилактическое облучение нейроаксиса по поводу зеикемии Отставание в интеллектуальном развитии имеет тенденцию нарастать с течением времени, прощедшего после облучения (табл. 19.1).

Спижение интеклекта прямо пропорционально дозе облучения больших полушарии соловного могга и наблюдается в большей степени у детей, про-

шедших облучение в раннем возрасте.

Эплокринные расстроиства часто выявляют в отдаленном периоле у розвытых с медуллобластомами. Они также являются следствием профизак преского облучения непроаксиса. Так, выраженный дефицит гормона розвита наблюдается у 60−80 % пациентов, а задержка в росте наблюдается почт у 80% петей 1 инотиреоз может развиваться из-за воздействия облучения инпользамо-гипофизарную область или в результате непосредственного по вреждения щитовидной железы при облучении шейного отдеты спинного моща.

Лучевая терапня может стать причиной роста вторично индупированны опухолен, отличных по гистологии от медуллобластомы (мениципомы, фитросаркомы, глиоб гастомы), появляющихся через много лет ное ве облучения В титературе описано несколько десятков подобных случаев

В настояниее время нет указании на то, что химиотерания имеет выраженные оздаленные последствия, хотя побочные эффекты во время се и посредственного использования весьма выражены и могут оказаться па-

фатальными. Это де мет обоснованной разработку протоколов в которых лучевая герапия может быть уменьшена или даже полностью исключена за счет химиотерании.

# 19.2. Глиомы зрительных путей

Глиомы зрительного нерва и хиазмы (в большинстве случаев пилоидные астроцитомы) – патология преимущественно детского возраста (около 7% неех опухолеи мозга у детей). Приблизительно в 25% случаев возникновене опухоли является одним из проявлении неирофиброматоза 1 го типа (日中1).

Опухоли могут преимущественно поражать зрительный нерв или хиазму, по могут инфильтративно распространяться вдоль зрительных путей, вклю-

чая и radiatio optica.

Г шомы зрительного нерва с преимущественным распространением в орбите проявляются снижением зрения, экзофтальмом, нарушением подвижпости глаза. Заболевание отличается медленным прогрессированием симшомов. При НФ1 могут поражаться оба зрительных нерва.

При КТ и МРТ выявляют типичную картину опухоленого узла, располо-

женного за глазным яблоком.

Показания к операции возникают в основном при выраженном экзоф вывме, сочетающемся со слепотой или очень низким врением. Выжицате напак тактика оправдана в тех случаях, когда глиома является проявлени-

Ула існие опухоли осуществляют через субфронтальный доступ с резек-

цией крыши орбиты.

Первый этап операции заключается в полходе к хназмальной области и пересечении зрительного нерва у отверстия канала (или по границе с неизменелной тканью зрительных путей - при интракраниальном росте опухоли).

Затем экстрадурально производится вскрытие оболочки орбиты и доступ к опухоли осуществляется латерально от верхней прямой мышны глаза.

После интракапсулярного удаления опухоли (что проще выполнить с помонью у выразвукового аспиратора) периферические участки опухоли отдевиот от мыниц глаза, зрительный перв пересекают позади глазного яблока и

и области капала вригельного нерва и опухоль улаляют целиком.

Опухоли хиазмы часто включают в одну группу с глиомами гипоталаму са, поскольку разграничение их сложно: опухоли, первоначально развиваюпинеся из хиазмы, нередко инфильтрируют стенки ИГ желудочка, распространяясь в сто полость, и, напротив, опухоли дна ПГ желудочка поражают хназму и зрительные тракты.

Гипота амические тътомы (тлиомы хиазмы) – преимущественно патоютия детского возраста. Опухоли медленно прогрессируют и часть достига

ют гигантских размеров.

Опухоли, развивающиеся из зрительных путей, могут иметь как диффузизин инфильтративный рост и на значительном протяжении могут поражать фительные первы, хиазму и тракты, так и узловой с преобладанием экзофитного (вие врагельных путея) компонента (рис. 195).

Илфильтративный рост наблюдается в основном при НФ1, когда опу-

Рые, 19.5. МРГ, Т-вые по иное изооражение Тюффуния (а) и укловая ил г пома прительных пуль Вверху до операции, вин ту пок ве операции

мо по пл. значительном протижении поражает прите выше первы, хиазму в тракты.

Можно выделить несколько групп узлоных опухолей хиазмы и пиноталамуса.

- опухози с преимущественным односторонним поражением ингракрапиального отде на зрительното перва.
- опухоли, симметрично поражаю-

б

- рично поражаю<del>-</del> инус хиазму и интракрациальные участки зрительных нервов;
- опухоти, преимущественно поражающие один из дригельных трактов,
- тлиомы дна 111 желудочка

Помимо содидной части, гипота намические тчиомы могут имерь нырт жет ный кистолный компонент. В ряде случаев формирование нарабиухо вызухист обусловлено инфильтрацией опухолью прилежанией арахной ы пон оболочки и нарушением ликвороциркуляции в пределах базаваны нистери.

Устовые і пиомы зипоталамуса (в большинстве случаев — пилошиные астромитомы) часто, несмотря на их очень большие размеры, могут вметь тостаточно четкую границу с прилежащими зрительными путями и структура чистинова вмуса, что позволяет добиваться их достаточно разликтивног узалення

К особенностям глиом хиазмы и гипоталамуса спедует отнести их сътои пость обрастать сонные артерии, передние мозговые и даже пачатальны от резки средних мозговых артерии, что объясняется инфидырациен опухольным внои и при јежащей к опухоли арахноилальной оболочки.

**Клиническая картина.** Основной клинический синдром глиом хиплыцативение зрения, одно или двустороннее в зависимости от исхо шого ровые опухоли. Следует отметить, что поскольку опухоли могут исчыты первые тоды жизни ребенка, снижение зрения в гечение длиге вного примети может быть пераспознанным, вплоть до практической степоты распыть.

Симптомы поражения гилоталамуса часто бывают слабовыраженными, и лишь при опухолях больщой распространенности возникают адипозогени тальное ожирение, несахарный диабет и редко кахексия

При опухолях с преимущественным распространением в полость III же лудочка и блокадой отверстии Монро развивается гидроцефалия боковых

желудочков и внутричерепная гипертензия.

При опухолях хиазмы важная диагностическая информация может быть получена при обычном краниографическом исследовании, которое выявыя ет типичную ладьевидную форму турецкого седла и уплотнение или углубление передней черепной ямки.

КТ и МРТ имеют рещающее значение в распознавании глиом хиазмы и

гипоталамуса и уточнении характера их роста,

**Лечение.** В связи с медленным и сравнительно доброкачественным тече пием показания к хирургическому удалению глиом хиазмы и гипоталамиче ской области относительны, особенно при НФ1. При инфильгративном характере роста опухоли с двусторонним поражением зрительных путей (при НФ1) хирургическое лечение не показано, целесообразно проведение лучевой терапии (в возрасте старше 4 лет).

Тем не менее при узловых опухолях хиазмы с асимметричным ростом и преимущественно односторонним снижением зрения удаление опухоля может предотвратить дальнейшее снижение зрения или даже удучшить

ero.

Показания к операции возникают также при больших отграниченных опухолях, вызывающих внутричеренную гипертензию, и глиомах III желулочка, окклюзирующих отверстия Монро.

При удалении глиом хиазмы и гипоталамической области нужно руководствоваться разумным радикализмом, стремясь сохранить не поврежден

ные опухолью зрительные пути.

Хирургический доступ определяется исходным местом и направлением

роста опухоли.

При опухолях с преимущественным ростом в переднюю черепную ямку используется одно- или двусторонний субфронтальный доступ. Ультразвуковой аспиратор — наиболее удобный хирургический инструмент при уда лении опухолей хиазмы и III желудочка.

Удаление гипоталамических глиом может представлять сложную пробле му, особенно в тех случаях, когда в опухоль бывают включены сонные и перелине моновые артерии. Тем не менее применение микрохирургической техники позволяет удалить основную массу опухоли, в том числе и ее задими полюс, внедряющимся в ПТ желудочек.

Важным этапом операции является обнаружение и сохранение ножки гипофиза и сохранной части хиазмы. При преимущественно одностороннем росте опуходи и односторонней слепоте пересечение пораженного зри-

те вьного нерва облегчает удаление опухоли

При опухолях с преимущественным ростом в области тракта и задних отчелов хиазмы предпочтителен итериональный доступ. Гипоталамические плиомы с преимущественным ростом в полость III желудочка могут быть успешно удалены трансказлезным доступом (см. рис. 19.5).

При распространении опуходи в переднюю черепную ямку и в полость 111 желудочка может возникнуть необходимость в комбинированном под-

xo/le.

166 гоинпонияя лучевая терания задерживает рост опухози и может быть т ссата при рециливировании опухоли после ее частичного удаления и и т тых распространенных инфидыративно раступих опухочен

Оправления данных об эффективности химиотерации при и вномах ун-

эты и гипоталамической области нет.

#### ПИСОК ПИТЕРАТУРЫ

to take and Practice of Pediatric Neurosurgery. New York Thieme Medical Publish in, Inc., 1979.— P. 779—786

win A. (ed.). Surgical disorders of the fourth ventruele. Blackwell Science, 1996.

P (7) 385

1 hered fossa tumors Berlin Springer Verlag, 1993

#### Глава 20

#### ЛИМФОМЫ И МЕТАСТАТИЧЕСКИЕ ОПУХОЛИ

#### 20.1. Первичные лимфомы

Ламфомы относят к опухолям кроветворной ткани. Во всех случаях забо тевания лимфомой поражение ЦНС регистрируют в 2 10 %. Первичные имфомы ЦНС отличают от вторичных, возникающих при сислемлых имфомах, лейковах, лимфогранулематозе (болеяти Ходжкина). В соответствии с оби епринятым соглашением первичные тимфомы ЦНС определяют, когда болеять проявляется невро югической симптоматикой, диагноз верифинирован с помощью биопени или аутопсии; при установлении диагноза и первичлом обследовании не получено дайных о лимфоме в тюбом тругом месте, за исключением головного можа, оболочек можа, спинного можа и ист. на м

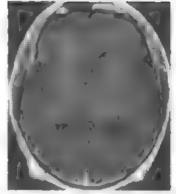
В последние два десятилетия число заболевших первичной лимфомон ЦПС увеличнось в несколько раз и составляет около 5% от весу первичных интракраниальных опутолей. Отчасти это связано с увеличением числа интеракрания видами иммунодефицита, в том числе на фоне медикаменто эной иммуносупрессии, при грансплантации органов и систем. Больные СПИДом заболевают лимфомами в 3600 раз чаще, чем в среднем пологу вщин. К другим заболеваниям, при которых возрастает риск развития тервичных лимфом, относят системные котталенозы (системная красиля возрастае, ревматоидный аргрит и др.), хропические вируспые инфекции (носительство вируса Эпштейна — Барр).

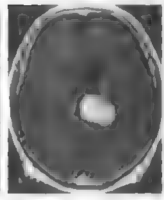
Хотя первичные тимфомы ЦНС диагностируют в дюбом возрасте, пик ыболеваемости приходится на шестую текалу жизни при среднем возрасте 52—55 года, а у иммуносупрессивных тиц — прибтизительно 34—39 лет. Со от ющение мужчин и женщин при этои патологии определяют обычно как 3.2. При вервичных лимфомах ЦНС временной интервал между начальными симптомами и окончательным диагнозом колебтется от нескольких цей до 2 лет, составляя в среднем около 2 мес. Клинические проявления иссие ифи ны и в основном определяются локализацией объемного образования и симп омами повышенного внутричеренного давления. В 5—20 с

выявляют помутнение хрусталика или увеит.

На МРТ и ти КТ (рис. 20.1; 20.2) первичные лимфомы головного мозга в основном выг відят как объемные созидные образования гомогенно повы пісшой плотности, реже выявляются гипо или изоленсные пораження волее 90% лимфом накапзивают контраст, при этом его гомогенное распределение по опухози наибо нее типично. Реже контрастное усиление про исходит по периферии новообразования в виде кольна или не происходит вообще. В 10 −30 °с случаев выявляют множественные поражения. Опуходи чаше располагаются супратенториально (добные доли, подкорковые узлы, мозолистое тело, перивентрикулярно). Субтенториальную локализацию (в основном в мозжечке) регистрируют приблизительно в 25 °с случаев. Ство т мозга и спинном мозга поражаются редко. Первичные лимфомы ЦНС в отпине от светемных лимфом («вторичное» поражение), при которых имее ез не поменингильное распространение, обычно лока изуются в паренхи ме мозга.

Прелиоложение о поринчной лимфоме то эжно позникать всякий ряз, когда на КТ обнаружникот гомо тенное объемное обрапование повышенной протисти, особенно и правентрикулярно или





пользи от мозолистого тела и других срединных структур (см. рас. 17.2) Тоуг проиние симметричные сублисилимарные очаги повышенной и ютьо сти польверждают диагноз первичных лимфом ЦНС. Перизуморальный тель выражей меньше, чем при злокачественных глюмах и мельстату Применение стерондов обычно приводит к существенному уменьшению и наже исчелиовению лимфом. Первичные лимфомы, возникающие на фоне глючендиия СПИДом, часто выи излят как кольцеви пое усиление плотно ти. Их трудно отвичить от токсоплазмоза или других неопухолевых поражении.

Питология пиквора имеет ограниченное знагностическое изачение Інмфомище клетки обнаруживают неред одерацией голько у 19% польных

Макросконически опухоти могут быть плотными, элестичными, часто с явлениями пентрального некроза и очагами кровоизлиянии. Еистологическия классификация в нелом соответствует Международной классификации имфом. Первилные лимфомы головного мозга преимущественно В клеточные. Г клеточные лимфомы составляют всего около 1,5—2% от всех тимфом ЦНС.

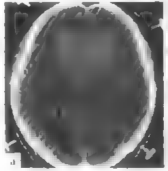
Лечение. Хирургическая декомпрессия с частичным или тотальным у ы тением опуходи не вдияет на продолжительность жизни больных с первичнов зимфомой ЦНС. Основной целью операции является установление

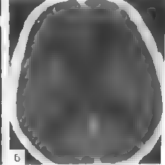
пистологического диагноза, для чего обычно используется стереотаксическая техника.

Средняя продолжительность жизни боль-

Рис. 20.2. КТ. Лимфома медиальных отделов обеих лобных долей, распространияющаяся на колено мозолистого гела

в — до лечения,  $6 \to после ле-$  тения





ных с первичными тимфомами ЦНС без лечения составляет около 3 мес

после установления диагноза.

Прогностически благоприятными признаками являются одиночные опу коли, отсутствие диссеминации и иммунодефицита, возраст до 60 тет, удов тетворительное (70 баллов и более по шкале Карновского) состояние боль пого на момент установления диагноза.

Стандартное лечение включает применение различных схем химиотеры ини и лучевой терапии. Для пациентов без иммуносупрессии целесообращи проводить облучение всего головного мозга (от 40 до 50 Гр) с докальным бустом (от 60) до 65 Гр). В поля облучения всего мозга должны быть включены дореальные области орбит. У нациентов с опухолью, распространию шейся на глаз, вся эта область должна быть облучена в дозе от 30 до 40 Го с защитом в последующем передних отделов глаза и слезного аппарата.

У пациентов с выявленной диссеминацией опухолевых клеток по СМЖ было предложено краниосцинальное облучение, однако интратекальная химиотерация может быть эквивалентна по эффективности и менее токсичил

Шія пациентов є первичной лимфомой ЦНС и иммуносупрессией может быть необходима модификация дозы облучения и лечебной программы,

У пожылых больных старше 60 лет лучевую терапию проводят самостоя

тельно, без предварительной химиотерапии.

У больных без признаков ВИЧ-инфекции системная химиотерация в комбинации с лучевой терапией обычно увеличивает продолжительность жизни. Дополнительное введение метотраксата интравентрикулярно или интратекально также способствует улучшению показателей выживаемости.

Предложено множество различных режимов химиотерапии. Можно рекоменловать, например, следующии: кармустин (BCNU) — 100 мг/м<sup>2</sup> и 1-и день, тиотепа — 50 мг/м² в 1-й день, этопозид — по 80 мг/м² 5-и дни, метотрексат (с леиковорином) — от 1 до 3 г/м² и более лень Такие курсы повторяют каждые 3-4 нед. Режим лечения очень жес кии, поэтому целесообразно его применять в условиях тематологического отлеления.

В настоящее время при сочетании лучевой и химиотерации эффект дос гигает 90% у иммунокомпетентных больных, средняя продолжительность жизни составляет 17—45 мес, а двух- и пятилетняя выживаемость — соот ветственно 60 и 35%.

## 20.2. Интракраниальные метастатические опухоли

Эпидемиология. Точные пифры заболеваемости метастатическими опухолями головного мозга неясны. В течение длительного времени считалось, что метастазы составляют около 20% опухолей ЦНС и заболеваемость ими составляет примерно 2 на 100 000 населения в год. Однако с появлением современных методов нейровизуализации и развитием общеи онкологии стало ясно, что эти цифры существенно, примерно в 7 раз, запижены и реальная заболеваемость метастатическими опухолями ИНС составляет около 15 на 100 000 населения в год, т.е. превосходит заболеваемость первичны ми опухолями ЦНС. Однако до сих пор больщинство больных е диссеминированным раком не обращаются к неирохирургам, и число их в неирохи рургических станионарах обычно не превышает 20 25%

Утелота метаста перования в ППС связина с характером первичного исотопк з. Напостее часто, в порядке убывания, метаста пробятие и толои пов мол наблюдается при немелкок источном раке теткого, раке молотьой « теза мезкок источном раке легкого, метаноме, почечно клеточном ракт, раз органов желудочно клипечного гракта, раке матки и пульны, а такжа опухолях из певыявленного очага.

Онуходи с высокой частогой метастазирования в годовной мод жарии помат деткого, модочной железы, влокачественная медацюма, почечно к источный и колоректальный раки.

Около 50% больных с менасивами в головной мол имеют солитарные

портожения, а у остальных 50% выявляют 2 опухолевых очага и более

Рак леткого, особенно мелкоклеточный и аденокариннома, самый рас пространенный тип злокачественных опухолей, метастазирующих в толов пои мол, часто при отсутствии других признаков тенерализиции опухолево то промесса. У значительного числа больных на момент выявления рака эткого уже имеются метасталы в головной мол, не проявляющиеся к типи чески.

Моточная железа — второн по частоте орган, откуда опухози метистали рукот в созовной мозг. Метасталы обнаруживают у 10% бозывых с диссеми ипроизивым раком молочиой железы. При этом сочетание метасталов в то совной мозг и в другие органы (леткие, кости, печень) до 30%. Метасталы го овной мозг чаще двагностируют в молодом возрасте и в периоле предменюциуты, реже у пожилых пациенток.

Меданома — гретье по частоте новообразование, метаста прующее в то тогной мозг. Интракраниальную диссеминацию выявляют у 30—40 % боль нах с этой патологией, включая пареихиматозную локализанию и распро-тренение по оболочкам и ликворным пространствам. Как правичо, перебративные метаставы меланомы множественные, сопровождаются спонтациы

имкинкить иоворя им

Рак почки и колоректальный рак – четвертый и пятый источники мета сызов в толовной мозг Метастазы рака почки составляют 6 7% от все метастазов в ЦПС. При колоректальном раке метастазы в мозг возникай граничетьно редко у 5% этих больных. Мезастазы почечно клеточнов рака как и метастазы метаномы, хороню васкуляризированы. Для них х. рактерно наличие внутриопухочевых кровойз пяний, частога которых клетиется от 9 до 45%. Почечно клеточные метастазы обычно образуют о и метастатический узел в отличие от рака легкого и меланомы, склопных образованию множественных метастазов.

Па перечисленные типы опухолен приходится 85% всех метастаничесь пораженый тотовного мозга. Церебральные метастазы могут развинатым при тругих злокачественных новообразованиях, включая опухоли кротенкозы, пифомы), системные карпиномы, и более релко при от

KUMAX

Натологическая анатомия. Принято считать, что в большинстве ступметастатических поражении опухолевые клетки проникают в мольтем и изивым путем. Интракраниальные метастазы могут возникать в различи пытомических образованиях мола в нарепхиме, твердой или мыжов метовых оболочках, субарахнойчальном пространстве. Паренхиматоливе э настаны в процессе роста могут проникать в субарахнойдальное простраство или вентрикулярную систему и широко диссеминировать полика-

ным путям. Вместе с тем другие метастазы, докализующиеся гервично и субарахноидальном пространстве (лептоменингеальный карциноматоз). проникают в ткань мозга по периваскувярным пространствам Вирхова Робина, Карциномы и саркомы чаше метастазируют в паренхиму мона, метастазы при лейкозах преимущественно имеют лептоменингеальную локадизацию, карциномы молочной железы имеют тенленцию к метастазиро ванию в твердую мозговую оболочку с распространением в ткань мозга Карпиномы простаты чаще всего метастазируют в кости черела и позво ночник, но могут давать метастазы как в головной, так и в спинной мол Метастаз рака простаты в кости черена может симулировать менингиому с гиперостозом.

В докализации метастазов в мозг можно выделить три основные тенденции: большинство метастазов поражают большие полушария мозга; мета статы в темисферах мозга чаще локализуются в бассение средней мозговой артерии, поражая также подкорковые узды и белое вещество; метастазы в

ствол мозга и спинной мозг редки.

В некоторых случаях стокачественные новообразования могут метастали ровать в предсуществующую первичную опухоль головного мозга. Метаста-

зы рака легких могут вызывать абсцедирование.

Внутримозговые метастазы имеют чаще округтую форму и обычно от граничены от мозгового вещества. Это отличает метастазы от диффузных, иг фильтративно растуших первичных опухолей мозга.

Деиствие метастаза на головнои мозг складывается из деструктивного эффекта, обусловленного инвазиси опухолевых клеток, и реактивных изме-

нении, возникающих в ткани, окружающей опухолевый очаг.

Церебральные метастазы часто имеют меньшую степень дифференцировки и не обладают рядом морфологических признаков нервичной опухоли. Это значительно затрудняет гистологическую диагностику, особенно при метастазах из невыявленного очага.

Цитологическое исследование СМЖ может оказаться информативным только в случае вовлечения в опухолевыи процесс оботочек и локализации

метастаза в ликворных путях.

Клиническая картина. Метастазы протекают бессимптомно в / случаси

и выявляются только на аутопсии.

Неврологическая симптоматика зависит от количества и локализации очагов, имеет сочетание местных и общемозговых проявлений, связанных с повышением внутричерепного давления,

Обычно метастазы имеют прогрессирующую или подострую клиниче скую симптоматику. Они могут проявляться и впервые возникшим судо

рожным припадком.

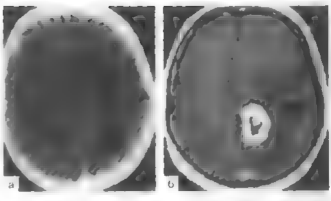
**Пейрорентгенологическая диагностика.** КТ и МРТ являются в настояние время основными методами исследования (рис. 20.3 20.5). Следует под черкнуть, что МРТ может выявлять опухолевые очаги, не визуализируемые

при КТ, в особенности при множественных метастазах.

Наличие солитарного очага, выявленного при КТ или MPT у большого лиссеминированным раком, не является однозначным признаком метастагического поражения головного мозга. При выявлении очата кольпевичной формы необходим дифференциальный диагноз с абспессом, тематомов в стадии рассасывания, очагом демислинизации и этокачественной иномон, при отсутствии кольцевидного накопления контраста по вериферии опухо-

Ры 20.3. Метаста галено гаранномы в медиальные положенном доли

 КТ с контрастнам усиле ополн и активном проскити в МУ (Т режим) с контрасовы усиления в аксием, выплиросьим;



Гиг. 20.4. МРТ (Т<sub>1</sub>-ревим) без (а) и с контраст нам усилением (б). Мета таз мезаномы в лобнона отную область слева

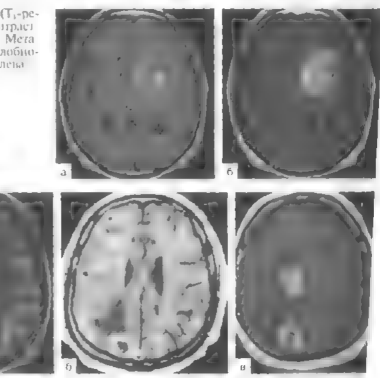


Рис. 20.5. Множественные метастазы в головной мозг

 APT (1) докуму с ког ортением устемим аксиальная проекция и АРТ (1) рестопрастным уси отшем, аксиальная проекция

ит с истуст у прывать полуожность наличия у больного эписфализической и тризулемы, кровой клияния, доченого некроза. В сомнительных с труг при наличии технической возможности показана. МР спектростой исто гование метаоотигов в пато ютическом очате) либо стереот вст

ская биопсия. Стереогаксическую биопсию применяют также при множест венных очагах поражения с пелью верификации гистологического диагноза

При неизвестном первичном очаге, учитывая наиболее вероятные источники мегастазирования в ЦНС, необходимо выполнение скрининговых процедур с целью выявления первичной опухоли. Всем пациентам показано обследование у онколога, включая рентгенографию и КТ органов грудной полости (при негативных результатах рентгенографии), маммографию (у женщин), радиои отопное сканирование костей скелета, анализ мочи и ка да та скрытую кровь. Выявить источник метастазирования иногда помогает пистологическое исследование удаленного церебрального очага.

**Лечение.** Хирургическое лечение является эффективным мегодом при многих видах метастазов и методом выбора при лечении радиорезистентных опухолей. Для принятия решения о показаниях к операции необходимо опенить общее состояние больного (чем меньше индекс Карновского, гем больше риск и меньше эффективность операции), техническую возмож пость удаления метастаза (или метастазов) без инвалидизации больного, а также возможность и перецективы комплексного лечения при наличии ме

гастатического поражения других органов и систем.

Современные технические возможности позволяют диагностировать и оперировать метастазы на раннеи стадии и небольших размеров Использование современных методов непронавигации, включая стереотаксическую навигацию, и интраоперационное применение у пыразвуковой тех шки позволяют гочно локализовать узел опухози до энцефалотомии, определить направление доступа и избежать повреждения функционально значимых зон.

При условии тщательного отбора больных хирургическое удаление мета стазов с последующей лучевой терапией обеспечивает существенное увели чение продолжительности жизни больных — в среднем до 40 нед (по срав

нению с 15 нед при лучевой герапии без операции).

Лучевая терапия. При облучении метастатических опухолей в больший стве случаев необходимо возлействовать на все интракраниальное содержимое Для этого используют боковые противолежащие поля. Они должны охватывать пространство от свода до основания черепа и от верхнего края изницы до сосцевидного отростка. Если опухоль находится в нижнем отделе лобной или височной доли, то поле облучения должно захватывать пижнии край орбиты и наружный слуховой проход. В этом случае устанавнивают блоки на хрусталик и основание черепа. Опухоли, которые реагируют на дозы облучения в 20 Гр за 4—5 фракций или 30 Гр за 10—12 фракции, по имеют рецилив, можно лечить повторно аналогичной методикой.

При облучении единичных метастазов используют бустерное облучение локального опухолевого очага в дозе более 50 Гр. При использовании стати ческих методик облучения пелесообразно использовать клиновидные

фильтры.

При небольших и глубинно расположенных метастазах показана радиохирургия.

химиотерания Выбор схемы химиотерании зависит от характера первич-

пого источника метастазирования.

Симпиоматическое лечение. Целью лечения больных с солитарными или множественными метастазами на первых стадиях является стабили виши острои неврологической симптоматики, вызванной повышением впутриче

того товления или сулороживы синфомом Противоотечный эффектроненых пренаратов (вексаметалов в лозировке не менее 8 мг/сут) спо с теует обратному развитию ізпертензионной и невродогической сим соматики. При выраженной внутричеренной гипертензии можно назвачить вымозические диуретики.

Оттенные результаты чечения написнов с вовлечением и происсе готовых оботочек не отпячаются от таковых в группе больных с вихтры готовой тока инациен метаста вов без хирургического течения. Отнако от стотоя большая частога местных решидивов и развития симпломатики

в итоменивиля

#### СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

thorough R., Steinauer K., Lundf U.M. Therapy of CNS metastases//fher. Unisch. 1999. - Vol. 56, N. 6.— P. 338—341.

Build it R. Sasava R., Leavens M. et al. Surgical treatment of multiple brain metastases//J. Neurooncol. – 1994. – Vol. 79. – P. 210–219

there K. Robinson W. A. Winston K et al. Surgical treatment of brain metastases in many total including Cancer 1990. Vol. 66. P. 2105. 2114.

b) b) C J. Clinical management of brain metastasis//J. Neurol — 1998. - Vol. 245, N. s. P. (22) 134.

thinking J. The role of chemotherapy in the treatment of patients with brain metastases of solid tumors//Cancer.—1980.— Vol. 66.— P. 2105—2111.

Hucker / Surgery, radiation therapy, and chemotherapy for metastatic fumors to the brain, Curr. Opin. Oncol.— 1992.— Vol. 4, N. 3.— P. 518—524.

# Раздел III ЧЕРЕПНО-МОЗГОВАЯ ТРАВМА

# Глава 21 ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

Черепно-мозговая травма это механическое повреждение черепа и голов пого мозга, мозговых оболючек, сосудов и черепных нервов

#### 21.1. Эпидемиология

Травматизм, прежде всего черенно-мозговой, стат актуальной проблемой по только здравоохранения, но и любой общественной системы в целом Новреждения мозга— одна из главных причин смертности и инвалидизации населения, особенно мозодых тюдей. Ежегодно в мире от черенно-мозговой гравмы потибают 1,5 млн четовек, а 2.4 млн становятся инвалидами. Часто та встречаемости ЧМ1 в среднем составляет 3—4 на 1000 населения.

Причины черенно-мозгового гравматизма зависят от социальных, тео графических, погодных, лемографических и иных факторов. Так, например, в США первое место задимает автомобильная гравма, на Тацване — мото

роддерная, в Шотдандии - падения, в России - нападения и т.д.

Большую роль в изучении причин и распространенности ЧМТ, ее зависимости от пола, возраста, употребления алкоголя и иных условий сыгралиполу видионные эпидемиологические исследования, проведенные в 80

90 е оды во многих странах, в частности в России.

Еже, отно в России ЧМТ получают около 600 000 человек (4:1000), ит имх 50 000 погибают, а еще 50 000 становятся инвалидами. По количеству не тожитых лет вследствие прежлевременной смерти ЧМТ и другие травмы обусловливлют почти половину потерь трудового потенциата России, превышья таковые от болезней сердечно-сосудистой системы в 4,5 раза

Частота ЧМТ у мужчин в 2 раза, а в отдельных регионах России в 3 раза превышает таковую у женщин. эта зависимость сохраняется во всех возрас пых труппах. Наиболее часто ЧМТ получают мужчины 20—39 лет. В струк туре к инпических форм ЧМТ повсеместно доминирует сотрясение то пошо то мозга. (63—90%), далее — ушибы мозга. (5—13%) и его сдавление (1-3%). При этом удельный вес ушибов и ставлении головного мозга у мужчин выше, чем у женщин. С возрастом доля более ляжелых клинических форм ЧМТ возрастает как у мужчин, так и у женщин.

Среда причин черенно мозгового гравматизма в России преобългает на эми стр. 78%, в гом чисте на доло умыштейного гравматизма прихозит и тр. 19%, форожно гранспортный травматизм запимает второе место от 19%, форожно гранспортный травматизм запимает второе место от 19%, убуч в разных регионах (евязан преимущественно с автомоби в сто и пециями). Произволственный травматизм составляет 12—15% В обуч мыссе наотолении «травмы головы» изолированная гравма ее мятких обучовые анимает не менее 38%. Около 20% пострадавших в России по ту обучить в настой произвольном опъянения. Показатель тоспитализации с очоту ЧМТ составляет 2 на 1000 населения, показатель тега иности обучности. ЧМТ достивес 0.2—0.4 на 1000 населения; показатель инвали от опыт ЧМТ достивает 0.2—0.4 на 1000 населения; показатель инвали от опыт 0.3—0.35 на 1000 Количество инвалилов вследствие пояреж ее ин мозга к концу XX века достит о в России 2 мли, в СПГА ~3 мли, а во у мире — около 100 мли человек. Эти пифры — свидетельство не только в поиниской, но и социально-экономической значимости проблемы черенно-мозгового травматизма.

#### 21 2. Биомеханика и патогенез

В опомеханике деструктивного воздействия механической эпергии на осни покровов головы и мозга участвует комплекс первичных факторов Ведущие первичные факторы:

 уттриля волна, распространяющаяся от места приложения гранмирую пкло агента к толове через мозг к противоположному полюсу с откот рыми перепадами давления в местах удара и противоу дара;

резонансная кавитация;

- у паршый эффект деформации черена, а также гидродинамический учар переброспинальной жидкости;
- перемещение и розация полущарий бодыщого мозга относизельно объес фиксированного ствола мозга при травме ускорения вамел ления

Вил и тяжесть первичного новреждения черена и соловного мо и т яви сы от многих обстоятельств, силы и направления воздействия, точки при тожения гравмирующего агента и площали его контакта с толовой, мыссы половы и тела пострадавшего и др

Механическая энергия может воздействовать в течение короткого премели — так на авваемое линамическое воздействие (менее 200 мс), либо болст типетию — статическое воздействие (ехема 21.1)

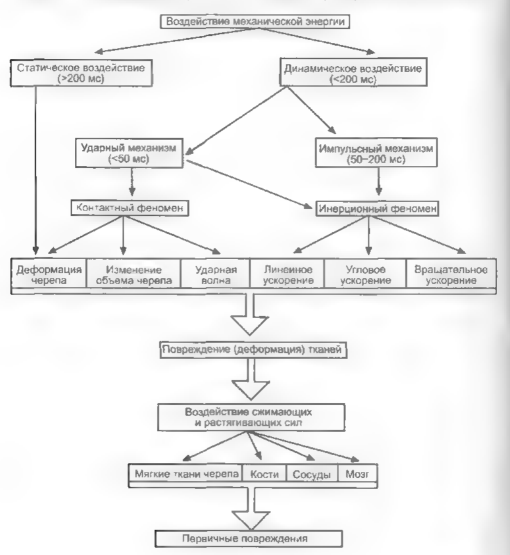
Чаще всего встречаются 2 типа динамического воздействия механической эпертии, импулье и удар, или их сочетание

Импульсный тип воздействия обусловливает либо движение (ускорение) толовы, тибо остановку (замедление) движущейся головы. В этих слугову может не быть контакта головы с гравмирующим агентом.

Ударный тип воздействия чаще всего обусловлен контактом гравмирую шего ліснта є толовой или туловищем. Повреждающими момент імпольтивится как ускорение головы, так и контактный феномен

В министической того, какой тип воздействия механической играни во минирует, наблюдаются различные виды повреждения черена и со ющию можа

С хема 21.1. Биомеханика первичных повреждений при черепно-мозговой травме



При импульсном воздействии, вследствие линеиного или углового ускорения-замедления головы, чаше происходят диффузные повреждения моз га: сотрясения, диффузные аксональные повреждения, реже — очаговые ушибы головного мозга и субдуральные гематомы

Контактные воздействия могут вызывать повреждения как в месте удара, так и на отдалении. В месте удара наблюдаются линейные или вдавленные переломы костей черела, внутричеренные гематомы, очаги ушибов. Харак тер перелома черена зависит от итощади гравмирующего лента, точки его сооз в та на черене, раз пичной то нийны костей черена и пр. Эни краянаные столна чаще возникают встействие повреждения сосутов твердой молго в огооботки и местах вередомов костей черена.

Състическое возденствие в оздичие от динамического встречается режен чо эт изывать сдавление толовы с общирными повреждениями състыта и четелы

В зависимости от механизма, тяжести и вида ЧМТ приводит к различ отом по степени и распространенности первичным структурно функции ститиъм повреждениям мозга на молекулярном, субк источном, клеточном о он вом и органиом уровнях с расстроиством центральной регулиции всез са им организма, в том числе жизвенно важных. В ответ на повреждени чест позицкают нарушения его метаболизма, кровообращения, ніквороподех овини, проницаемости темато впефалического барьера (ГЭБ). Развипоитья отек и набухание мозга, что вместе с внутричеренными кровой спи выямы и пругими натологическими реакциями обусловливает повышени пом причеренного давления (ВЧД). Происходят процессы дислокании мозг. во орые могут приводить к ущемлению ствола в отверстви намета мозжет в 1000 в затыточно-шейной дуральной воронке. Это в свою очередь вы в изст плиевинее ухудистие кровообращения, ликвороциркулянии, метаби инма и функциональной активности можа. Неблагоприятным вторичны фактором поражения мозга является его гипоксия вследствие нарушець нымания или кровообращения.

Предвичанно важда конценция первичных и вторичных попреждели соложного мога. Суть ее в том, что к первичным относят повреждения, об товленные непосречетвенным воздействием механической эпергии мога в момент гравмы. Повреждения мога, которые наступают полже, я выотся иторичными по своему тенезу, отражая реакции мога и организм помена гравму, а также на различные сигуации, связанные с обтурани тахат паных путей, гранспортировкой, исправильным положением пото в впето, пеалекватной меликаментозной теранией и др. Отек мога, типс пожтения и т. д. вграют решающую роль в летальных исходах и с пожнения и т. д. вграют решающую роль в летальных исходах и с пою предупреждены, дибо издечены.

#### 21.3. Классификация черепно-мозговой травмы

К гассификация является основой как научного обобщения, так и кочестьенного изучения ЧМТ. Она относится к обязательным документам лицинской деятельности.

Применительно к черенно-мозговой травме – мультичистии пипар прослеме на стыке непрохирургии, неврологии, психиатрии, примати тип харургии, педиатрии, гериатрии, реаниматологии, социальной тип ряда других специальностей — необходимость единой развернутой к сперикации особенно очевидна. Без нее невозможно сравнивать качет развичных неврохирургических учреждений

К нассификация ЧМТ нужна для разных целей.

- тія унификация клинического и судебно-медицинского лиштю яг,
- 4 ія сортировки постралавших на этапах медицинской льакулний,

 для разработки адекватной тактики и стандартов медикаментозного и хирургического лечения при ЧМТ:

• для создания прогностических алгоритмов.

Классификация ЧМТ в концентрированном виде отражает уровень на ших знаний о ЧМТ, ее пато- и саногенезе.

Основу классификации ЧМТ должны составлять биомеханика, вид, гип. характер, форма, тяжесть повреждений, клиническия фаза, период течения, а также исход.

В России принято следующее классификационное построение черенно

мозговой травмы (схема 21.2).

По биомеханике: 1) ударно-противоударная (ударная волна, распростра к его противоположному полюсу с быстрыми перепадами давлений в местах удара и противоудара); 2) ускорения-замедления (перемещение и ротания массивных больших по імпарин относительно более фиксированного ствола мозга); 3) сочетанная (когда одновременно воздействуют оба механизма).

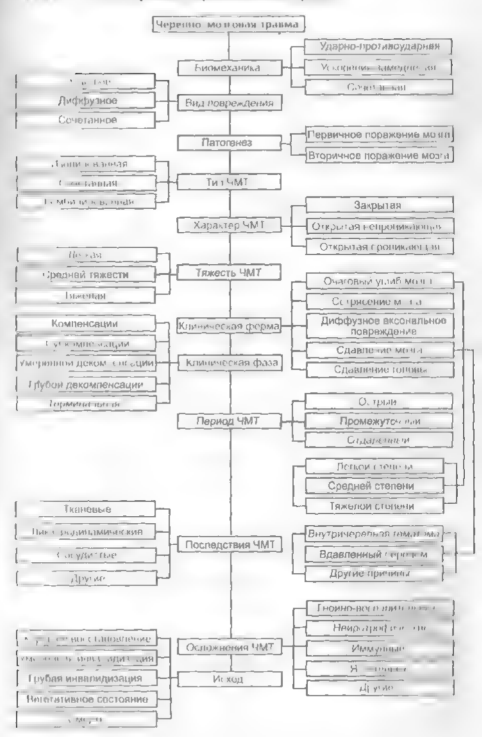
По виду повреждения: 1) очаговые, обусловленные преимуществения ударно-противоу (арнои травмой Для них характерны докальные макроетруктурные повреждения молового вещества различной степени, включая участки разрушения с образованием летрита, теморрагического процитывация моловой ткани, точечные, мелко- и крупноочатовые кровоизлияния и месте удара, противоудара, по ходу ударной волны), 2) диффузные, преимушественно обустовленные травмои ускорения-заметления. Характеризуют ея преходящей асинансиси, натяжением и распространенными первичными и вторичными разрывами аксонов в семновальном неитре, полкорковых обпазованиях, мозодистом леде, стволе мозга, а также точенными и медкоочатовыми кровой дилиниями в этих же структурах); 3) сочетанные, когда од ь и ом отогновог виневляетом вини уффил и энвотро в тогом отнежения

По генезу поражения мозга: 1) первичные поражения: очаговые ущыбы и размозжения мозга, диффузные аксональные повреждения, первичиме впутричеренные гематомы, разрывы ствота, множественные внутримо повые теморратия, 2) вторичные поражения: а) за счет вторичных внутричеренных факторов отсроченные тематомы (эпидуральные, субдуральные, виутримо этоные), нарушения темо- и ликвороцирку вяции в резутьтате субарахноидального или внутрижелуточкового кровойзлияная, увеличение объема мо ил или его набухание веледствие отека, гиперемии или венозного полнокровия, виуграчеренная инфекция и гр.; б) за счет вторичных внече репных факторов артериальной типотензии, типоксемии, типеркациии, анемии и др

Различают ЧМТ, изолированную, если отсутствуют какие-либо внечеренные повреждения, сочетанную, если механическая эпериия одновремению вызывает внечерепные повреждения, и комбинированную, если одновременпо воздействуют различные виды энергии, механическая, термическая, ту-

чевая или химическая.

По характеру с учетом опасности инфинирования внутричеренного созержимого 1) закрытая ЧМТ- повреждения, при которых отсутствуют илвущения не гостности покровов головы либо имеются поверхностные раны мятких тканей без повреждения апоневроза. Передомы костел сводь, не сопровождоопшеся ранением при веждирях мятких тканей и апоневроза, так-



же включают в закрытые повреждения черена. 2) открытая ЧМТ повреждения, при которых имеются раны мятких докровов то ювы с повреждением апоневроза либо перетом костей свода с повреждением грилсжанию мятких тканей, либо перелом основания черена, сопровождающийся кропо течением или ликвореей (из носа или уха). При целостности пвердой моло вой оболочки открытую ЧМТ относят к иепроникающей, а при нарушении ее целостности — к проникающей.

По тяжести ЧМТ делят на 3 степени легкую, средней тяжести и тяжи лую, оценивая по шкале комы Глазго (ШКГ) К легкой ЧМТ отпосят сотря сение и ушиб мозга легкои степени. 13 - 15 бал юв, к среднетижелом ушиб мозга и диффузное повреждение средней степени, подострое и хрони ческое сдавление мозга, 9 - 12 баллов; к тяжелой ушиб мозга тяже юп степени, лиффузное аксональное повреждение и острое с авгление мозга 3—8 баллов Естественно, рассматривается лишь общии спектр оцепки и жести ЧМТ. На практике эта задача решается индивилуально с учетом возраста пострадавшего, его преморбита, наличия различить к стагаемых травмы (когда общирность повреждении скальна и/ичи костеи черена даже при ушибе мозга легкои или средней степени заставляет квалифицировать ЧМТ как тяжелую) и других факторов.

По механизму возникновения: 1) первичная, когда возденствие гравми рующей механической энергии на мозг не обусловлено какой либо пре писствующей церебральной к настрофой, 2) вторичная когда воздействие травмирующей механической эпергии на мозг происходит вследствие предмествующей неребральной катастрофы, обусловишися на тение, например при инсульте и и эпитептическом придадке, тибо висперебральной катастрофы, например падение вследствие общирного ин

фаркта миокарда, острои гиноксии, кот тапса

ЧМТ у одного и того же субъекта может наблюдаться впервые и повторно-

(дважды, трижды).

Выле іяют следующие клинические формы ЧМТ: очаговые: ушибы молд систкой, средней, тяжелой степени), внутричеренные тематомы (энидуральные, субдуральные, внутримозговые), субдуральные гигромы, влавленный пере томы, сдавление толовы: опрофузные: сотрясение мола, диффузное ак сонывьюе повреждение, субарахной дальное кровой з няние.

Адекватная и однозначная оценка клинических форм ЧМТ в любом не чебном учреждении и любым врачом обязательно предпозагает правизытую.

квалификацию нарушений сознания.

Принятые в России качественные градации состояния сознания при ЧМТ и количественные его критерии по шкале комы Глазго хорощо корралируют между собой

#### Соотношение градаций состояния сознания при ЧМТ и шкалы комы Глазго

Состояния сознания	Шкала комы Глазго, баллы
Ясное	5
Оглушение умеренное	13-14
<ul> <li>глубокое</li> </ul>	10-12
Conop	89
Кома умеренная	67
<ul><li>в глубокая</li></ul>	4-5
» терминальная	3

\* то т инс мога повитие огружающее проиесе, а не субстрат, и то состо пеобхолимо конкречно расшифровать причину, вызывленную усесню (инстричеренные тематомы, в тавленные переломы, сублурт в от юмы очен размозжения, писвмопефалия). По темиу развичают ство осто т 1) острое угрожающая клиническая манифестация в течени от от 1 ЧМТ, 2) подострое угрожающая клиническая манифестация произвестии 2—14 суглюсте ЧМТ, 3) хроническое угрожающая клиническое о угрожающая клиническое о угрожающая клиническое общофестация спустя 15 сугля более после ЧМТ.

В пиническая компенсация — это способность головного мозга и организма сод высомного мозга и организма сод высомного помощью различных виси фотоморов и возвействии (хирургических, медикаментомных) те или ины чан дефицит которых обусловиен транмы. Обумул клиническая деком-помощь сот частичния или полная утрата этой способности вследствие судения дино истощения под влиянием транмы компенсаторных меха права

остоянии постратавнего с ЧМТ различают следующие клинические физы.

Социально-трудовая адаптиыя восста остана. Обинально-трудовая адаптиыя восста остана. Обинемо повая симптоматика отеутствует. Очаговаь симптоматика спосотсу ствует, тибо резидуальна. Несмотря на функционтльное обитоно от не бознаюто, клинически либо инструментально могут быть обнаружены повещены свищего истанующие о перепесенной ЧМ1.

• Фата клинической субкомпенсации. Объес состояние больного объенно того тью тьюрите ингос. Сознание ясное либо имеются элементы откумения М 633 выполняться различные очасовые неврологические симпьомы, чине честопираженные Дислокационная симптоматика отсутствует. Жилистно

важные функции не нарушены.

У Физи умеренной клинической декомпенсации. Общее состояние бо напологородися выжести или тяжелое. От вущение обычно умеренное, При станствии мозга отчетанию выражены признаки внутричереннов сащертензии Перестают тибо появляются новые очаговые симптомы как вына юдия, так и догородскения. Впервые узавливаются вторичные стволовые янаки. Проявляется тен инция к нарущению жизнению важных функции.

4. Фаза грубой клинической декомпенсации. Общее состояние больного от того или краине тяжелое. Сознание нарушено от глубокого от гушени то комы. При ставлении мозга четко выражены сиплромы ущем тения ство ставления на тенториальном уровие. Нарушения жизненно важных функци.

становятся угрожающими.

Терминальная фата. Обычно развивается необратимая ком т с трубен шими варушениями жизненно важных функции, арефлексией стоици ( постороннам фиксированным мидриазом.

В течении ЧМТ выделяют три базисных периода: острый, промежуточный и отдатецный. В основе острого периода лежит взаимолействие зразматического субстрага, реакций поврежлении и реакции защиты. В промекуточный период происходят рассасывание и организация воврежлений ы плечинее развертывание компенсаторно приспособительных происс са Ответенный период — по заверяение или сосуществование местных и от зая тых детенеративно деструктивных и регенеративно репаративных пр

пессов При бългоприятном гечении проиехо щт полное или почти полноскай интическое уравновенивание обусловленных ЧМТ патологических слви тов, при неблагоприятном течении клиническое проявление запушенных гравмон спастных, рубновых, агрофических, темо и иквороциркулятор ных, ветего впецеральных, аутоиммунных и других процессов. Протяжен пость периодов течетия ЧМТ зависит главным образом от клинической формы ЧМТ острый период может длиться от 2 до 10 нед, промежуточный от 2 до 6 мес, отдаленный при клиническом выздоровлении до 2 тет, при прогредлентном течении неограниченно до гго.

В каждом из периолов течения ЧМТ, преимущественно в промежуточном и оздаленном, могут проявляться различные последствия и осложнения правмы. Между тем два этих широко употребительных понятия обычно-

сменинают, а их непременно надо разграничивать.

На основании проведенных в Институте непрохирургии исследования предлагаются следующие определения понятий «последенвия» и «осложнения» ЧМТ.

Последствия ЧМТ — эволюционно предопределенный и генетически закрепленный комплекс процессов в ответ на повреждение головного мозга и его
покровов. К последствиям также относят стойкие нарушения анитомической целостности головного мозга, его оболочек и костей черепа, возникшие вследствие острой ЧМТ и сохраняющиеся в промежуточном и
отдаленном периодах.

По общенатологическим законам после ЧМТ разнообразно сочетаются репаративные и дистрофические реакции, процессы резорбнии и организа пии. Последствия, в отличие от осложнений, неизбежны при любой ЧМТ, но в клиническом смысле о них говорят лины тогда, когда в результате по врежлений молга, особенностей реактивности ЦНС и организма в целом, возраслица и прочих факторов развивается устойчивое патологическое со стояние, требующее лечения.

Соответственно трем субстратам, составляющим содержимое полости черент мозговое вещество ( 85%), ликвор (\* 10%), кровь (\* 5%), на которые воздействует механическая энергия, выделяют последствия ЧМТ

гканевые, ликворные и сосудистые.

Осложнения ЧМТ — присоединившиеся к травме патологические процессы (прежде всего гнойно-воспалительные), причем не обязательные при понреждениях головного мозга и его покровов, но возникающие при воздействии различных дополнительных экзогенных и эндогенных факторов.

Привозим примеры последений и осложнений ЧМТ Так, ликворея с формировацием фистулы относится к последствиям перелома основания черена с повреждением мозговых оболочек, а менипгит, возникший вследствие той же тикворей, является уже осложнением ЧМТ Образование обороченно мозгового рубца после повреждения вещества мозга—это последствие ЧМТ, а нагноение того же рубца рассматривается как осложнение ЧМТ.

Важной составной частью классификации ЧМТ является рубрификация исходов. По шкале I выго различают следующие исходы ЧМТ. 1) хорошее

отнов и нис. 2) у меренная ины индизиция, 3) грубая ины андизиция, 4) него эпивное состояние: 5) смерть.

 П По пруте непрохирургии им. Н. Н. Бурденко на ее основе разработа
 «ферерочнированная инкала неходов ЧМТ с вытелением сте вующих со
 эти и состояния польного и его трудоспособности

• па прежнение Полное восстановление трутоспособности напиент ра по на прежнем месте, жалоб не предъяжляет, самочувствие хорошества постаном новетения, работе и учебе закои же, каким был то гравмы,

тегкия астенья Утом івсмость повышена, но вет снижения памяти в → 1 посний концентрации внимания, работает с позной патружов ста т спом месте, дета обнаруживают потравматическую степень обучаемости и устиваемости;

сумеренная астения со спижением намяти. Нациент трупитея на преж о и разоте, по менее продуктивно, чем то перенесенной ЧМП, у детен мо-

• ет быть небольшое снижение успеваемости;

о грубан астения. Пацвени быстро устает физически и исихически, сни осна намять, исто, сено внимание, часто возникают головные боли в пругие оголятения пискомфорта; труштся на менее квалифицированной работе. П1 группа инвалидности; у детей — заметное спижение успеваемости,

) выраженные нарушения психики и/или двигательных функции. Папиент пъсмет, обслуживать себя, И группа инвалидности; у детей — выраженное отнустие способности к обучению, доступна лимь программа специико г.

10 грубые нарушения психики, двигательных функций или эрения. Требуст гозов ухода, 1 группа инвалидности, дети способны типь к услоеною тементарных знаний;

7) негетативное состояние:

X) смерть.

Пориме 4 рубрики шкалы исходов раскрывают и конкрети ируют рубри за «Хорошее восстановление» по шкале исхолов Еламо. Шкала исмолов Изслитута тает полное и точное представление об уровне социально-тру ю вой реадаптации пострадавших

Кажты из привеченных характеристик в классификацив ЧМТ весьма этрима для статистики, тиагноза тактики лечения, прогноза, а также ортанизационных и профилактических мероприятии при неитрограмме

# РЕАНИМАЦИЯ И ИНТЕНСИВНАЯ ТЕРАПИЯ ПРИ ЧЕРЕПНО-МОЗГОВОЙ ТРАВМЕ

# 22.1. Первая помощь на месте происшествия

Основная задача при оказании первой помощи пострадавшим с ЧМ1 на месте происшествия не допустить развития артериальной гипотен или и гиповентиляционных нарушений (гипоксемии, гиперкапнии), по скольку эти осложиения значительно увеличивают риск неблагоприятных ислолов Эта задача подчиняется правнлу Dr ABC: Dr — Danger remove устрытение пострадавшего с места максимальной опасности (происшествия). А Ангмау обеспечение доступа воздуха, проходимости дыхательных путей, В Втеаthing обеспечение адекватного дыхания; С - Сітси Гапот под гержание системной гемодинамики. Задача выполняется в не сколько уганов.

Этап 1 Осуществление скореишего доступа к пострадавшему для оказащий веотножной помощи с последующей его эвакуацией с места максиматьной опасности - места происшествия или катастрофы. Данный этап иыполняется совместно с другими специалистами на месте происшествия

или катастрофы.

Этап 2 Осмотр пострадавшего с определением приоритетов оказания помощи и началом неогложных мероприятий. На этом этапе необходимо побым способом остановить наружное кровогечение, предупредить или инквидировать артериальную типотензию. Артериальная гипотензия (AI) при ЧМ1 обычно возникает при уменьшении объема циркулирующей кроин (ОНК) вследствие кровопотери или распределения крови. Анемия и соответственню снижение кислородной емкости крови наряду с АI явънотог факторами вторичного повреждения головного мозга. Поэтому габи изания параметров гемодинамики на догоспитальном этапе имеет польное значение Устранение темодинамических нарушений необходи мо пачинать с коррекции одитемии, которая должна отвечать следующим требованиям

• практическая выполнимость: на догоспитальном этапе инфузия долж

на осуществляться в достаточных объемах;

 вффективность: достоверное улучшение макрогемодинамических (АД) и микрогемодинамических показателей (внешние проявления трофи ческой функции кровотока);

• везонасность и снижение риска неблагоприятных реакций

Перединают растворы коллондов и кристаллондов, по доказаниям вво вот инотрочные и вазоактивные средства. Исследованиями, проведенными с позиции зоказательной мезицины, была продемонстрирована бозее высо кая эффективность типертопического раствора натрия хлорида, чем изото инческого, особенно в сочетания с декстранами. В экспериментах на жи вотных и в клинических исследованиях было показано, что инфузия 7,5% раствора натрия хлорида быстро восстанавливает ОЦК, не вызывая повы

619

от ителитутричеренного давления (ВЧД). Рекомендуемые долы гиперточи: пользого раствора. 4. б.м.н/кг. или 250 мв болюсно за 2. 5 мви

Незавине исследования показали, что подобная тактика оплена у поорганилих с протижающими ранениями из-за возможного усиления внутосинего кропотечения, остановить которое на догоспитальном этапе практически невозможно.

На этом зтане обеспечивают проходимость дыхательных путей. При отуте чин спонтанного дыхания или нарушении сознания (9 баллов и менее по шка је комы Едано) больной должен быть интубирован и переведен на вы устренную вентиляцию дегких (ИВЛ). Причинами неадекватной вентиониш при переводе больного на ИВЛ могут быть обструкция верхних дыхав напых путей, иневмотораке, гемотораке, флотирующий сегмент грудной в истки при множественных переломах ребер, значительная контузия легкого, смещение интублиционной грубки в один из главных бронхов. В каждом ит инх случаев по возможности устраняют фактор, мешающий адекватной ПВ 1 до начала или в ходе транспортировки больного. Основная цель поступосждение типовентиляционных нарушений (типоксемия, типеркапоны) на догоспитальном этапе. В обязательном норядке и как можно рапьне пострадавнему в результате автотравмы (особенно мотоциклетной) и потепля с превышающей его рост высоты на шею накладывают иммобизипрухопни воротник. До иммобилизации шейно-затылочной области необминимо фиксировать положение головы пострадавинего относительно оси гот при всех его перемещениях. Это особенно важно, если у больного отутельует сознание и имеется снижение мышечного топуса. То же относит я к иммобилизации мест передомов, обнаруженных в ходе первичного осмотра пострадавшего. Особое внимание уделяют иммобилизавии перетомов учиных трубчатых костей в связи с опасностью развития синдрома жиро вой эмболии при транспортировке.

Тр испортировку существенно затрудняют исихомоторное возбуждение или и судорожный припадок у пострадавшего. Будучи проявлениями острого поражения мозга при ЧМТ (ушиб мозга гяжелой степени, субарахной-пеньное или паренхиматозное кровонзлияние, развитие острой гематомы), им остоживющие факторы требуют адекватного пособия в ходе гранспортировки Безусловное преимущество имеют препараты короткого или улы ракороткого действия, особенно в режиме их непрерывного введения. Важ по, чтобы применение этих средств седагации и ретаксации не загрудняло возможность последующей оценки изменения неврологического и соматического статуса пострадавшего. Указанное обстоятельство является особенно важным, когда оценка неврологического статуса не подкреплена данны мизк 1 исследования и полностью определяет диагностику повреждения и

нактику дальнейшего лечения.

Стедует различать эписиндром и проявления сдавления ство ја то тошто то мога. Последние манифестируют развитием периодического или нарастающего по интенсивности повышения мышечного тонуса в разгибате вумностью интенсивности повышения мышечного тонуса в разгибате вумностью интенсивности (децеребрационная ригидность), ригидностью мыши шен на фоне парушения сознания (8 баллов и менее по ШКГ), появлением апило кории и или двустороннего расширения зрачков с возможным присоединения см парушения дыхания по стволовому гипу и повышением артериального напления (АД). Указанные проявления развивающегося сдавления ствоча молга, как правило, происходят из-за нарастания внутричеренной гематомы

и требуют экстренного неирохирургического пособия и соответственно ус корения процесса гранспортировки пострадавшего в специализированным станионар

Госпитализацию больных с острой тяжелой ЧМТ предпочтительно осу цествлять в стационар, оснащенный компьютерно-томографическим или

магнитно-резонаненым оборудованием.

Из за отехтотвия рандомизированных исследований оптимальных мето дов оказания помощи пострадавшим на месте происшествия и в процессе гранспортировки можно говорить только о соответствующих рекомендани ях то ланной проблеме. Они подразумевают соблюдение алгоритма, пре имущественно надравленного на предупреждение эпизодов гиновентиляци опных и гемолинамических нарушений при подготовке и гранспортировке пострадавшего в стационар. Ни одно из неогложных лействий не должно удлинять время, требуемое для доставки пострадавшего в стационар

Гранспортировка пострадавшего с тяжелой ЧМТ должна проводиться в тот стационар, где возможно оказание специализированной неирохирурги-

ческой (и неирореанимационной) помощи.

#### 22.2. Лечебно-диагностические мероприятия в стационаре

В стационаре лечебно-диагностические мероприятия условно по граз је ляют на первоочередные и плановые. Первоочередные мероприятия провоот с момента поступления в приемпое отделение. Они направлены на макстмально подное и быстрое восстановление основных жизненно важных функции. Это прежде всего нормализация АЛ и ОЦК, функции внешнего ныхания и газообмена. Следует учитывать, что артериальная гипотензия, типоксия и типеркапния относятся к важнениим вторичным повреждаюшим факторам, усугубляющим первичное, травматическое повреждение то товного мозга. Большое значение среди первоочередных мероприятии имекот также устранение психомоторного возбуждения, судорожных проявления и болевых реакций. Темя и полноценность коррекции указанных нарушении особенно важны для проведения адекватиои оценки неврологического статуса и других диагностических мероприятии.

### 22.2.1. Оценка жизненно важных функций и реанимационные мероприятия

Первоочередные дечебные мероприятия в стационаре являются продод жением мероприятии, выполнение которых было начаго на догоснитальном напе. Они осуществляются по правилу ABCD: Airway обеспечение про ходимости дыхательных путеи: Breathing - нормализация параметров венги видии: Circulation стабилизация системной темодинамики и обеспечепие темодинамического мониторянга; Disability оценка неврологического статуса. В устовиях современной клиники их выполнение иначитетыто жы фективнее предупреждает механизмы вторичного повреждения мозга чем на месте провешествия и в условнях транспортировки, прежде всего за счет распиренных знагностических и течебных возможностей станновара.

И них вхолят, обеспечение адекванной окситейации и венти видии, дри не игдозрахеальная интубания и проведение жестков вскусст положения вентивания детких с перемежающимся давлением (IPPV), катетери. интегна, отощ опек отопальнией кгониох оже эк э нек лими жине испек (ПП 1) и доора крови из дабораторных исследовании, категеризация мо с вого нуваря, вве јение желудочного зопла, проведение вишей ЭКГ и по решет во разого на молиторият, в том числе АЛ и из всохевметрии, кателе риссили артерии и вивазивный контроль АД

Інстиот и типоксия, тиатностируемые у поступнявието больного, могут то в спяваны с нарушением проходимости дыхательных путем. Первооче г опыс меры вк ночают освобождение полости рото- и посоглотки от ино

риспиых предметов, рвотных масс, крови и пр.

Времение, сля обеспечения дыхания может быть использован во куковод И пуляение дыхлиня, сопровождающееся гиповенти вящией, а тем более ли

по пребуст перевода больного на управляемую ИВЛ

и тограхеальная витубания (оро или назотрахеальная) позволяет осу по статить управляемую ИВЛ и показана всем больным е угистепием созна или менее 9 баллов по ШКГ, при сочетании ЧМТ с челюстно- интевов тр имон, при признаках обструкции верхних дыхалельных нутей, например

ветельные прямой гравмы гортани, - как можно раньше

Орограменлиную витубацию как этап, предшествующий грахеостомии, прово ви при явных ряпо и отоликвореях, являющихся следствием пере томов основания черена, особенно при вождечении в процесс назух черсна Это позволяет своевременно и адекватно санировать воздухопроволяния пути уменьшая риск восходящей и писходящей инфекции. Ранція (на эта ть первоочередных мероприятии) эндограхеальная интубация может быт тік ве показана больным є выраженным психомоторным возбуждением, ну

ждающимся в применении селативных средств.

Ч в обеспечения безопасности эндограхсальной интубации (предупреж вение реакции с рененторов глотки и трахеи), а также для предупрежлени повышения внутригрудного и ВЧД показано вкаючение и премедикации эторотко јевствующих седативных и мноредаксирующих средств. Особую ос оброжность счедует проявлять при интубации тразей у больных с подотре плем на гравму шейного отдела позвоночника. Во время интубации со юг поджна быть фиксирована по оси тела. Недопустимы повороты то юны. - тороны, стибание и разгибание. Облегчение этой процедуры может бы постигную при использовании эндоскопических метолик. Рентгенологиче тим контроль легких следует проводить до и после эндограмса илгой интолиш и при переводе больного на управляемую ИВЛ. При непозможнососуществить эпрограмеальную интубацию (гравма, кровотечение из верхиодхате быбых путей, неудалимые препятствия) проводят крикотиреондог мию или трахеостомию.

Стабичивация АД важна как в период первоочередных мероприятии т и при подготовке и осуществлении транспортировки пострадавието. Пр ъущеж илие артериальной гипотензии входит в стандартный протокот по

поочередных мероприятий при ЧМТ.

С учетом полуожностей стационара и того, что неицваливный мето г г мерения АД довольно неточен, не осообразно контродировать АД иниа и по путем катетеризации периферической (чаще всего лучевой) артерии использованием същътриной системы, артериальная капроля заполю

ный жилкостью категер — гранслюсер — интерфейс к прикроватиому мони гору. Артериа выный доступ по вюзяет также произволить регулярное иссле

дование газового состава и кислотно основного состояния крови.

И вестно, что перфузия мозга является важнеишим фактором, влияю щим на течение и исходы гяжелои ЧМТ Алекватность перфузии определя ется величиной церебрального перфузионного давления (ЦПД), которое со ставляет разницу между средний АД (АДср) и ВЧД.

гле АДа - диастолическое АД; АДп пульсовое АД (разница систоличе

ского и диастолического АЛ).

К ругинной диагностической процедуре относят запись ЭКГ, но в ряле случаев изменения на неи могут отражать предсуществующую пагологию (перенесенные ранее инфаркты миокарда со снижением сократительной способности миокарда, нарушения ригма и т. д.), что, безусловно, имеет прогностическое значение и оказывает влияние на принятие решения при выборе тактики дечебных мероприятий ЭКГ может отражать острую пато тогию сердца травматического (ущиб сердца, темоперикард при гравме гру нюи клетки) и нетравматического (острый инфаркт миокарда) генеза.

Клетеризация магистральном вены позволяет учитывать важный покам тель волемии—центральное венозное давление (ЦВД). Восполнение ОЦК у гиповолемичных больных начинают с 1 -2 л сбалансированных солевых растворов Допустимо использование коллондов и растворов белков Пере пивание крови осуществляют при дефиците 20—30% от ОЦК. В любом случие с телует иметь в выду, что вазопрессоры используют не ранее, чем вос

полнен ОЦК.

Устоичивая артериальная типотензия при восполнениюм ОЦК может быть стедствием острои сердечной натологии (гемоперикард, тяжелый ушиб сердца), напряженного пневмо-, гемоторакса, острои спинальной

гравмы.

Артериальная типертензия в сочетании с тахикардией, двигательным полождением больного, гипертермией, как правило, является проявлением чретмерной активации симпатической первной системы. Значительная артериальная гипертензия может привести к развитию внутричеренных гематом (ВЧТ). Это определяет необходимость проведения нейровегетативной блокалы.

## 22.2.2 Оценка характера и тяжести сочетанных повреждений

К первоочерелным диагностическим мероприятиям относят выявление сочетанных повреждений грудной кастки. При некоторых из них могут на 6 податься парадоксальное дыхание (высокое спинальное поражение), пара токсальное движение грудной клетки (окончатые переломы ребер, пере 10 мы трудины), подкожная эмфизема (особенно при перево је бо јаного на ИВЛ), при шаки ушиба легкого или сердна (типичные следы ушибов на по верхности трудной клетки и соответствующие физикальные эквива јепты) и т. д.

Признаки кровотечения в брюнную полость сложно выявиль у больных отоматолном состоящих, сильном алкогольном опъянения и переохлаж в этом В тих сильниях может потребоваться лиагностическая запароскония Осмогр и на выпания области газа, а также моченочовых органов в сочета опот с облорной рентгенограммой номогают иск почить травматическое по тактиче этом «покогенной» юны Дополнительную информацию может отом калегеризация мочевого пульяря с визуальным в лабораторным исслетованием мочи. Осмогр и пальнация конечностей в сочетании с данными рентесногогоческого обследования гребуются для выявления не обнаруженных на предыдущих этапах повреждений.

Смомента стабилизации жизненно важных функции проводят весь ком и в ко первоочеренных диагностических мероприятии, опенку невродогиче стого статуса, репитенодогические исследования, включая компьютерную омографию (КТ), а при ее отсутствии эхоэнцефалографию (эхо Л), кра поографию, паложение циатностических фрезевых отверстии, перебраль

ную ангиографию.

Реальная оценка неврологического статуса, отражающего тяжесть перво рого травматического повреждения можа, может быть произведена

то тько после восстановления жизненно важных функции.

При опенке неврологического статуса необходимо учитывать обстояте вы тис по эучения травмы время, дату, механязм, внешние факторы (температуры боздух, поражение отнем и продуктами горения). Безустовно, от обстоять выств получения гравмы часто зависят особенность и тяжесть предпотилемого поражения мова в ситу различной биомеханики травмы и премять нественной роли различных звеньев натогенеза ЧМТ.

В первую очередь по возможности с тедует выяснить следующее

- при автотрасме тип гранепортного средства (автомобиль, мотоцик ) и т т), ориентировочная скорость движения, коложение постралавшего внугри машины, место основного удара (сзади, спереди, с боковых по верхностей и тр), использование защищающих средств (пілем, ремень безопасности и т л.), окончательное положение пострадавшего в транепортном средстве:
- при паденца е высоты высота наления, характер поверхности в месте напения.
- при оспестрельном ранении: тип ранящего оружия, спаряда и т. п.

Стедует обеспечить преемственность информации о пациенте начиная с места происпествия и далее, в процессе гранспортировки, ви ють до становара, в котором производят окончательную оценку его состояния. До кументальное оформление этой информации очень существенно, поткольту перед оценкой иеврологического статуса важно убедиться в отсустоим признаков алкогольной и какой либо другой интоксикации, применения станивших и ретаксирующих средств в период гранспортировки больного и реохлажления больного, наличия индодов артериальной инпотенции и повенти инии Необходимо знать объем и компоненты уже оказанной из писти помощи на догосинтальном знапе Вся информация о постратлишенту помощи на догосинтальном знапе Вся информация о постратлишем на знапе до тоспытализации должна быть отражена в сопроволительном писте бригалы скорой медицинской помощи, а при перевозе ил становиры первого инстиненов в специализированный — в листе выпислогивикриза.

## 22.2 3 Оценка неврологического статуса

Ведущей для опредстения тактики первоочередных мероприятии, со тысно стандартам ведения больных в остром периоде ЧМ1, является опенка уровня сознания с использованием для этой цели ШКГ (табл. 22,1)

Извество, что ряд алгоризмов при проведении интенсивной терапии не тосретственно опирается на опенку уровня сознания с использованием ИПКТ игиример алгоризм интубации и перевода на ИВЛ больных с уровнем сознания ниже 8 баллов по ШКГ, алгоризм проведения мониторинга ВЧД, с с токазания тля установки татчика ВЧД и др. Наряду с оценкой уровня сознания проверяют реакции на тактильные раздражители, сухожитьные реф тексы, обращая внимание на наличие их асимметрии и диссоциации по оси тела, топус мыши, постуральные реакции Оченка и описание очаговов неврогогической симптоматики при ЧМТ, помямо данных топического ди агно за, при динамическом исследовании позволяют судить о векторе разви ния пато югического процесса и эффективности проводимой терапии

При оценке неврологического статуса ведущее значение, помимо опенки уровня сознания, придают симптомам нарастающего сдавления мозгового ство а. Они имеют особое прогностическое значение и ликтуют срочность и последовате тьность первоочередных лечебно-днагностических мероприя пни. Возниклювение и нарастание патологических симптомов всегда соот ветствует ВЧГ и се нарастанию и остром периоде ЧМТ независимо от того, очаговый или диффузный характер гравматического поражения мозга дежит в основе дислокационного процесса. В свою очерель это определяе исот южность, приоритет или согласованное проведение диагностических и лечебных мероприятии (КТ, эхоэнцефалоскопия и др., а также ургентные тепствия непрохирурга и реаниматолога)

Офтальмологический осмотр также позволяет провести топическую ди аппостику гравматического поражения мозга. Проверяют состояние трачков (диаметр, фотореакция), корнеальные (живость, наличие генерализованно

Габлица 22.3. Шкала комы Глазго

В. риант ответа	Характер ответа	Оценка, балл
Открывание глаз	Спонтанное На звук На боль Нет	4 3 2 1
Двигательная реакция	Выполнение инструкций Локализация боли Отдергивание конечности Патологическое сгибание Патологическое разгибание Нет	6 5 4 3 2
Словесный ответ	Адекватный Спутанный Отдельные слова Невнятные звуки Нег	5 4 3 2

одиста эт приме или отсутствие рефлекторного взораливерх) и окулопефиствие рефлекты. При этом соодюдают все меры предосторожности, а пристолодении на гравму шениого от једа полионочника исключанот прогргу обулопефалических рефлексов. Отоскопия позволяет бълнить кровоные или упитую ликворею при передомах основания средней черенион за и (СПЯ) и опенить функциональное состояние мозгового спюда

### . . . 4 Оценка результатов лабораторных исследований

Смомента доступления больного в стационар произволят забор кропи согопрете тения ес группы и резус-фактора, на реакцию Вассермана, а зак и по различе антител к вирусам тенатитов, ВИЧ, проволят общии анализт, оши и моги и осуществляют мониторани состояния основных показате и вигрепней среды (газообмен, водно-этектротитный состав, сотержания днокова, азотистых соединении). Уже первые дабораторные данные этут помочь в чиффереплиальном днагнозе возможных дополнительных празин утнетения сознания (высокии уровень алкоголя в крови, типер и и этиго пикемия, почечная педостаточность и др.)

# 22.2.5. Инструментальная диагностика

Реписенольгическая диасностика является ведущей среди инструментуть ных мето юв обследования напиентов с ЧМТ. Она лелится на неотдожную, того виную в первоочередные дечебно-диагностические мероприятия, и изытично к неотдожным рептеновским исследованиям относят

- снимки черена и шейного отдела позвоночника в прямой и боковой проекциях;
- снимок органов грудной клетки;
- обзорный снимок таза;
- снимки конечностей, особенно при подозрениях на передомы круп ных трубчатых костей.

Компьютериал томография (КТ) в настоящее время является напоотее пожным мето юм репттено погической диагностики при ЧМТ. Метод может аменить и и существенно дополнить перечисленные репттенолнатностические исследования, а также позволяет выявить внутричеренные скои инши крови, визул и провать докализацию, распространенность и выраженность обека и набухания мозга, наличие и выраженность дислокационного про песса. Кроме того, при сочетанной травме КТ имеет первостепенное имее ние в платите повреждении других органов и систем. Результить КТ завляются ориентиром в оценке эффективности течебных мероприязии при повторных исследованиях.

Компьютерный томограф должен входить в обязательный комплекс ди ипостического оборудования стационаров, принимающих постравливых с ЧМТ, находиться на первом этаже или удобно сообщаться с приемным от

везеныем и функционировать круглосуточно-

Магнивно резонаненая томография (MPT) дополняет КТ мозга. Она, в частности, помогает в визуализации структурных изменения, например при

лиффуном аксональном повреждении. МРТ позволяет выявлять изоплот постные тематомы, дифференцировать различные виды отека мозга, а сле довательно, более адекватно строить лечебную тактику.

Церебральная ангно- и краниография занимает определенную диагно стическую «нишу», широко используются в большинстве станионаров. где

отсутствует возможность проведения КТ и МРТ.

Ультразвуковые метолы лиагностики, в частности эхоэнцефалоскопия. широко используются в стационарах, где отсутствуют КТ, МРТ. Ненива зивный метод эхоэнцефалоскопии можно многократно использовать у по стели больного. Результаты эзоэнцефалоскопии в сочетании с данными клинической оценки позволяют судить о динамике развития гравматических очагов поражения мозга по их эхогенности и влиянию на срединные структуры мозга.

Транскраниальная допплерография (ТКЛГ) – сравнительно новый метол в комплексе исследовании в остром периоде ЧМТ. Он приобретает все большее прогностическое значение, особенно в первые 24 ч после ЧМТ. Кроме того. ТКЛГ используют для оценки состоящия тонуса мозговых сосудов и косвенной характеристики ВЧ1. В основном 1КД1 применяют как один из лементов прикроватного мудытимодального физиологического мониторин-

га в огледениях реанимации и интепсивной терапии (ИТ).

Показаннями к госпитализании больного в отделение интенсивной терапии и реанимации при ЧМТ являются:

 нарушение сознащия в 9 балдов и ниже по ШКГ. Оно может иметь нарастающий характер либо протекать как гранзиторный эпизод нару шения сознания с последующим его восстановлением («светлый» промежуток):

• изменение сознания в виде ценхомоторного возбуждения, аффектив ного поведения, требующее контроля со стороны персопала и приме-

нения селативной корригирующей терации;

тапные КТ и клинической картины о наличии ВЧГ в сочетании с при шьками развития и нарастания дислокационного синдрома;

• поличие в период, предшествующий тослитализации больного, эти зодов артериальной гипотензии и гипоксии.

Во всех этих случаях пребывание больного в отделении реанимации и интенениятой герапии позволяет уменьшить период времени, требуемый для оказания пеотдожной помощи при возможном ухудшении состояния боль-

пото и опасность вторичного повреждения можа.

В зависимости от полученных результатов первоочередного обследовалия может возникнуть необходимость в срочном хирургическом вмещате изение анбо в продолжении плановых лечебно-диагностических мероприятии Дверешения этого вопроса наиболее полную информацию дает КТ Если при первичной КТ не выявлены показания к оперативному лечению, а состояние больного остается гяжелым или отмечено его ухудшение - необхо чимо повторное КТ исследование через 12 ч.

Ухуднение состояния больного скорее всего евязано с отероченным формированием внутричеренных тематом или нарастанием объема лебо в ших кровон стиянии, выявленных при первичной КТ. Около 84 с вистричерендых тематом образуются в первые 12 ч после травмы, а 7 🐫 — поъже пер-

вых 24 ч после травмы.

Ногазаннями к срочному непрохирургическому вменалельству при ти • «па ЧМТ являются пальчие литуральных, внутримозговых или сублустиных темьтом, напряженной иневмоцефыци и окслозионной гитроперегон выпленного передома, проникающего черенно-молового ранения полнозвыму к ставлению тововного мозга. На КТ это проявляется сменечогм грединиях структур мозга, компрессией базальных пистери. К потивета дому соответствуют различные (в том числе и нагогномоничные) обшемозговые и очатовые симптомы.

При отсутствии показании к неирохирургическому вмещательству и и от с оперативного вмещательства всем больным проволят изиновые те с оперативностические мероприятия, которые включают интенсивную те поис с учетом данных мультимолального физиологического мониторины в эписию важных, в том числе церебральных, функции.

# 72.3. Интенсивная терапия

#### ... 3 1 Составляющие интенсивной терапии в остром периоде ЧМТ

Основная цель интенсивной терации при ЧМТ — по держание и врем этого замещение парушенных жизненно важных функции и основных компьюмов томеоста в для со дания алекватных условии максимально по того восстановления функциональной активности мозга

Рекоментации по ИТ в остром периоде тяжелой ЧМТ во многом сходны с тиковыми при критических состояниях другого тенеза. Одылко имеется рег особенностей, определяемых первичным церебральным поражением В связи с этим условно можно выделять две составляющие реавимацион пото комплекса, применяемого в остром периоде тяжелой ЧМТ

Песпецифическая составляющая включает компоненты ИТ, показанные всем больным в критических состояниях:

- стаби иганию жизненно важных функций;
- обеспечение адекватной кистородно-гранспортной функции кроми.

• коррекцию нарушений гомеостаза;

• по пермание метабо пических потребностей организма,

Специфическая составляющая, своиственная острому периоду нажетои ЧМТ, включает:

- управление внутричеренными объемными соотношениями (при ВЧГ отекс головного мозга, дислокационном синдроме, нарушения ликво роциркуляции);
- управление церебральной перфузией (создание адеквалного перебрального перфузионного давления, устранение церебрального в постазма предупреждение вторичной иниемии мозга на различных урошност
- переоральная протекция (медикаментозная, физическая и метаболить екая).

Вынечение ньух составляющих комплекса ИТ в остром периоле отжетов ЧМТ в достаточной степены устовно, поскольку первая и вторая составбающее в однажовой степень важиы для исхода гравмы

### 22 3.2. Обеспечение свободной проходимости дыхательных путей

С момента поступления больного в отдетение реанимации и ИТ провоия мероприятия, направленные на поддержание вентиляции, включая обеспечение свободной проходимости верхних дыхательных путей и интуранино или трахеостомию, санацию грахеобронхиального дерева, ИВЛ с но стетующей дыхательной реабилитацией и переводом на самостоятельное дыхангие.

Свободную проходимость верхних дыхательных путей пациента обеспечинлют в случае, если это не было сдетано на догоспитальном этапс или и присмном отделении. Производие дарингоскопаю с освобождением полосни рото и посоглотки от инородных вредметов, рвотных масс, крови и пр Временно для обеспечения дыхания может быть использован воздуховол При сохраняющихся нарушевиях целесообразно проведение диагностиче скои броихоскопии. Диагностическая и санационная броихоскопия показа ны при наличии у больного аспирационного синдрома. На всех перечис кчитых этапах необходимо обеспечить достаточный приток киз города через посовые катетеры, маску или воздуховоз, поддерживая РаО, не ниже 60 мм рт ст или SatO не ниже 90% Нарушения дыхания, сопровождаемые гипо вентилянией, а тем более апноэ, требуют срочного перевода больного на управляемую аппаратную ИВЛ.

Как отмечалось, эндотрахелльная интубация как этап перехода к управ иземой ИВЛ показана всем больным с уровнем сознания менее 9 баллов по Эндотрахеальная интубация грахеи также показана при сочетании ЧМТ е челюстно-типевой гравмой, признаках обструкции верхних дыха те выцах путей, например вследствие прямой травмы гортани. Современные гермон петичные полихлорвиниловые интубационные трубки с манжетами пизкого давления оказывают минимально гравмирующее волдействие на е иглистые оболочки и ткани рото- и носоглотки и практически не ограни чивают гродолжительность нахождения интубационной трубки в грахее.

Оротрахеальная, назотрахеальная интубация Орограхеальная интубация как этап, предшествующий трахеостомии, осуществляют при явных рипо и и ото иквореях, являющихся следствием передомов основания дерены, При орограхеальной интубации можно использовать трубки большего диаметра и меньшей длины, что существенно облегчает санационные процеду ры, в том числе и бронхоскопию. В связи с этим орограхеальная интубация показана больным с аспирационными и гноино-воспалительными явления

ми в грахеобронхиальных путях.

Орограхеальная интубация может быть применена как этап подготовки к ил шовой трахеостомки при предполагаемой продонгированной (более 7 10 днея) ИВЛ, Отрицательным моментом орограхеально расположенной шилуб щионной трубки является ее повышенная смещаемость, которая сол дает опленость спонтанной экстубации, смещения трубки в один из глав ных оронхов и однолегочной вентиляции, раздражения и травмировання трубкой бифуркации трахей. Применение такого метода интубации втгруд пяст санационатью обработку ротоглотки. В то же время при орограмеа ппой интубации существенно свижается риск возникловения полокомналь ных синуситов

И сограмса выам инимовимя обсеть чивает обмес фазнологичное положе общимовиновной грубки с меньщим возденствием на ткани встией степ сиотал и горгани. Трубка обмес метончива, полноляет облагому само с общи общи Трубки обмести поточна продави. Трубки мож систино сапировать полость рта опениваль плоточные рефлексы. Та согранным показана больным с пре полагаемой продолжительностью ин 1 обметочной поставляют для поточным и капискым рефлексами, от висм тношто воспамительных остожнения в зетких. Натограхеа вывопысты обметочным может быть выполнена больным с исихомогориям возбуждени обметочным в применении сезативных средств. Следует помины, по обметочные поточные санацию грахеи. Кроме того, при назограхеальной ин с попи возрасласт риск развития синуситов, по этому она противоноказана.

Тогобеспечения безопасности зидотрахеальной интубации (презупреж этим реактити с реценторов глотки и грахеи, а также мышечных реакции) с эти о презупреждения повышения внутригрудного и внутричеренного тав спия показано включение в премедикацию коротколействующих седатив

очниным с переномами основания черена, сопровождающимися рино н

ных и мнорелаксирующих средств.

о этикворгей

Остолю осторожность следует проявлять при проведении интубании со и пах с повозрением на гравму шенного огледа позволючника. По ному со премя антуоации, помимо стандартной фиксации положения головы от постаетьно оси теза. Для уменьшения риска смешения полючков могут остае фирктивно применены этдоскопические методы интубации.

Реплено потический контроль легких следует проводить до и после эни фауса дабот интубации и при переводе больного на управляемую ИВП

Трихенетомия. При невозможности эндограхсальной интубации (гравма, преполучение из верхних дыхательных путей, неудалимые препятствия)

прогози крикотпреоц вотомию или экстренную трахеостомию,

В от врие от экстренной и вновую грахеостомию осуществляют как по осто и г июную операцию после тнате илон подготовки больного, в контро поруемых устовиях обытными специалистами и по г общей апестемен. Опа может оыть выпо шена в отделении реанимации и ИТ при наличии соот осто лующих условии или в специальном помещении (операционная, м г инпуляционная и т. д.).

Показания к плановой грахеостомин;

псобхозимость протонтированиюй (более 7-10 дней) ИВЛ.

• тноино воспазительные осложнения, не имеющие тепленции к рег

рессу у интубированных более 3 днеи больных,

 на вине стоиких исевлобульбарных нарушений, особенно в сочетании с про туктив нами восналите напами изменениями в то юсовых связа ах и надгорганияме.

Следует иметь в виду, что драхеостома, выполненная в ильновом порядостможет быть ыкрыта в короткие сроки и с минимальным косметичестим ифектом при отсутствии осложнения продоптированной индублици (пред весто споино воспалительного и грофического характера)

В настоянисе время все более широко применяют мето г чрескожной ни-

пинных фирм (Cooke, Portex). Этот метол позволяет наложить грахеостому бескровно, не меняя положения больного в постели, непосредственно в от телении реанимации и примерно в 2 раза быстрее. При данном метоле практически не бывает посттрахеостомических рубцовых сужений трахеи. При чрескожной пункционной дилатационной трахеостомии также менес вероятно образование так называемых карманов в мягких гканях, окружлющих грахеостому, имеющих, как правило, высокий риск контами пания

Педависимо от метода наложения трахеостомы целесообразна регуляр ная ымена грахеостомической трубки. Надичие выраженного гнойно-вос на иле выпото процесса в трахее и бронхах требует ежедневной смены гра

хеостомической грубки и санационной бронхоскопии.

При пеосложненном состоянии грахеостомы смену трубки можно про изводить через 2—3 дня. Общим правилом является контроль давления в манжете грахеостомической трубки, периодическое сдувание манжеты (для восстановления кровообращения в слизистой оболочке трахеи) в течение сугок (через каждые 2 ч на 10—15 мин) с обязательной санацией трахеи в пот период времени, так как солержимое надманжеточного пространства (как правило, уже инфицированное) спускается ниже уровня манжеты и может попасть в бронхи.

Некоторые типы трахеостомических трубок позволяют изменять уровень

стояния манжеты за счет смещения грубки по длиннику грахеи.

Одно из грозных осложнении гноино-воспалительного процесса в тракее, сочетающееся с трофическими нарушениями в слизистой оболочке гражен и пищевода,— образование трахеопищеводного свища. Данное освожнение резко ухудшает течение заболевания и его исход в связи с сопут ствующими повторными аспирациями желудочного содержимого, вентиля ппошными нарушениями и сложностями в ликвидации свища и его послед ствин. В ряде случаев для устранения трахеопишеводного свища требуется хирургическое вмешательство.

Для предупреждения данного осложнения необходимо выполнить целый комплеке профилактических мероприятий. К ним относятся, интенсивное течение гноино-воспалительных процессов в трахее и бронхах, регуляриам имена грахеостомической трубки при бронхоскопическом контроле со стояния слизистои оболочки трахеи, использование двухманжеточных трахеостомических грубок или трубок с манжетой низкого давления, своевременное проведение гастросгомии больным, требующим длительной и по

пторной интубации желудка желудочным зондом.

Санация трахеобронхиального дерева. Все санационные процедуры у польшых с симптоматикой ВЧГ, проявлениями дислокационного характеры, и также то верификации ВЧД следует осуществлять в условиях медикамен полош ващиты и 100% окситенации. Известно, что повторные эпизоды порышения внутригрудного давления, неизбежные при кашле и десинхропи за или с респиратором, велут к повышению ВЧД и являются фактором риска развития вторичного повреждения мозга.

С целью медикаментозной защиты местно может быть использован чилокани, а виутривенно — короткодействующие предараты седатирующего и

миорелаксирующего действия.

При сапании грахев не следует выходить санапионным категером вг представы грахеостомической грубки, а отхождение мокроты целесообразно

 ном пробазь с помощью различных процедур (пигаляния, муколитики, а это же с осторожностью применяя перкуссионный и вибрационный дыха вельный массаж).

# 11 4. Искусственная вентиляция легких

Пскусственная вентиляция летких направлена на поддержание адекват по то а вообмена и показана всем больным с тяжелой ЧМТ, нахолящимся в тозато шом состоянии (менее 9 баллов по ШКТ)

критериями адекватности ИВЛ являются отсутствие повторных лизо постинокени, возникающих при апноэ или лиспноэ с развитием нианоза, опреснием РаО, изже 60 мм рг ст или SatO, ниже 90%, а также отсутствие

пинолов гипо- и гиперкапнии.

Пеобходимо учитывать, что ИВЛ - один из агрессивных видов ИТ и пробует пиательного мовиторинга, поскольку случайное отсоединение от протиратора в условиях тогальной миорелаксации, а также десинхронизачите респиратором велут к нарушениям газообмена и росту ВЧД В связи с этим пре шочтение следует отдавать респираторам, оснащенным системом препожного оповещения (alarm) в ответ на десинхронизацию или отсоедишение пациента от респиратора.

Режам ИВЛ Выбор режима ИВЛ, в том числе минутного объема венти пи. осуществляют в зависимости от газового состава артериальной кро вы (PaO., PaCO), выдыхаемого воздуха (EtCO<sub>2</sub>) с учетом массы те ва цапи пил, сопротивления в дыхательных путях, необходимости подачи во вды

чисмую смесь кислорода и т. д.

В течение многих лет считалось, что у больных с тяжелой ЧМТ следует по гтерживать режим глубокой гипервентиляции (PaCO<sub>5</sub> = 25 мм рт.ст. или меньше), поскольку гипоканния сцижает ВЧД за счет уменьшения внутричеренного объема крови. Вместе с тем глубокая гипоканния вызывает дли-теренного объема крови. Вместе с тем глубокая гипоканния вызывает дли-тентого редукцию ОМК, нарушая способность к ауторегуляции мо вового кровобрашения, и тем самым может усугублять ишемию мозга. Это осоченно опасно у больных в первые сутки после тяжелой ЧМТ, когда наблю выстея значительное снижение мозгового кровотока.

Тели возникает необходимость использовать типервентиляцию, вызывающую спижение PaCO<sub>2</sub> менее 30 мм рт.ст., то церебральную ишемию помогут выявить мониторинг SjyO<sub>2</sub> в луковине яремной вены, церебральная артерновенозная разница по кислороду (ADVO<sub>2</sub>), церебральная инфракрас

ныя спектроскопия (гSO-) или исследование мозгового кровотока.

 Эти положения еще раз полчеркивают значение ИВЛ в лечении тяже той чмт.

Гипы ИВЛ. При проведении ИВЛ нужна постоянная оптимизация изаи мосия и папиент—респиратор для избежания сердечно-легочных ос южие ппп, а также нарастания ВЧГ, в том числе при десинхронизации с респиратором. Эта задача может быть решена изменением режимов венти впили польного соответственно состоянию дыхательной активности, воздухоиро поляних тегочных путеи и паренхимы легких больного.

Паиболее распостранен тип перемежающейся принудительной венти и ини под положительным давлением (IPPV), который в максимальной стенени позволяет управлять механикой дыхания и газообменной функцией летких Этот основной тип ИВЛ при угнетении сознания ниже 8 баллов по ПКП, со тровож дающемся парушениями лыхания, типовентилянией и иглино ). Гто целесообразно применять вместе с методами и средствами борь бы с ВЧГ в период ее нарастания. Режим вентиляции ГРРУ показан при по вышенной активности лыхате тьного центра, проявляющейся тахилиоэ, не синхронности больного с респиратором, а также на фоне медикаментозной се татании и мнорелаксации больного. Этот тип ИВЛ используют у больных с подавленной активностью дыхате вьного центра, например при провете пшт течебно-охранительного наркоза. На современных респираторах при менет не этого варианта принулительной вентиляции не исключает возмож гости отслеживания проявлении самостоятельного дыхания больного, что по воляет либо углубить седатацию и миорелаксацию, либо перевести больного в другой режим ИВЛ.

То тько в последнее время можно ечитать завершенной дискуссию по по воду целесообразности применения специального дополнения к вариантам принудительной ИВЛ в виде автоматического создания положительного давления в конце выдоха (авто-ПДКВ — auto PEEP) применительно к бо на ным с ЧМТ. Хорощо известны положительные стороны применения ИВЛ с авто-ПДКВ в виде уве вичения площади газообмена из-за улучшения функпональной остаточной емкости легких, расправления спавшихся альвеол, о нимизации растяжимости легочной ткани и улучшения диффузии газов овгон аввором образания изментируемом крови Это в свою очередь повю віст снизить фракціяю кислорода во вдыхаемой смеся и уменьшить отрица тельные гоксические эффекты кислорода. Неоценимы эффекты авто-ПДКВ и и винахы, именнешудан имынайтуудтэдо кэмминовоми э хыны оо у оплености их развития, а также при ателектазе летких и пневмонии. В го же время ПЛКВ, повышая среднее давление в дыхательных путях, может дри вести к слижению венозного возврата, перерастяжению альвеол с после тующей их гипоперфузией и увеличением мертвого програнства и даже к барогравме. Высокое ПДКВ также может способствовать снижению насосили функции правых отделов сердца, уменьшению серлечного выброса и снижению почечного кровотока.

Стелует отметить, что все эти дффекты описаны при высоких значенаях ПДКВ, превышающих 10 см воднет. И все-таки влияние режима авто ПДКВ на ВЧД в условиях уже имеющенся ВЧТ представляет особый интерес при проведении ИТ у больных с ЧМТ. Можно предположить, что ростиотригрудного давления ври ПДКВ, приводя к увеличению центрального венозного давления, затрудняет венозный отгок из полости черена и попышает ВЧД. Тем не менее установлено, что ПДКВ ведет к увеличению ВЧД полько при снижении системного АД, особенно при изначально повышенном ВЧД и изменению стастичности можовой ткани. Кроме гого, придание возвышенного положения головному конлу кровати пациента (пол углом 30—40.) улучщает венозный отток из полости черена, снижает ВЧД и

ни в пруст указанные отрицательные эффекты ПДКВ.

Пеобходимость дашельного (до 1 месли более) механического я менения дыхания в принудительных режимах ИВЛ у больных сляжелой ЧМ робуслов инвает развитие развообразных осложнении. Кроме того, необходи мость сельтации, а в некоторых случаях и миорелаксании с лелью синхродитичного польных с респиратором загрудняет динамический неврологический контроль. В связи с этим переход к режиму синхронизированной не

ремежающейся принудительной вентичний метких (SIMV) визнется стев вошим знацом на пути ныхательной реабичитации больного с тяжетой ЧМТ Указанный метод цает долозимиечьные возможности ИВЛ при возгостыющей дыхательной активности больного.

10 по на овина, гното режима при увеличении объема споти, гното и от того от того и о

шении объема работы респиратора.

Режим венти видии SIMV обычно сочетают с поддержкой давлением на втом (inspiratory pressure support ventilation—IPSV). Сочетание SIMV с IPSV по воляе обеспечить адекватную ИВЛ в течение всего проъссеа нама с изгой реабилитации вилоть до перевода больного на спонтанное дама изг. Обычно это достигают постепенным, по этапным спижением частома этучния и поддержки давлением на вдохе и переходом на дыхание втмо

прериым кислородом (21%).

Перевол больного на спонтанное дыхание возможен, если больной при пормовенти інционных показателях спонтанной дыхательной активности в режиме лыхания SIMV TPSV самостоятельно обеспечивает от 80 до 100 г МОД При этом навязанная частота дыхательных пиклов равна 4, по мерж на вызеннем не превышает 15 см води ст., а концентрация кислорода во в пыхаемой смеси 21%. Обычно переводу больного на спонтанное дыхание сопулствует по ная стабилизация состояния при положите вной линамике неврологического статуса.

В современных дыхательных аппаратах реализована возможность спонаппого дыхания с постоянным положительным давлением в дыхательных путых (continous positive airware pressure – CPAP). Этот тин вентилящий понятыет больному полностью осуществлять самостоятельную дыхательную в шиность при поддержке положительным давлением в дыхательных путых

Критериями перевода больного со спонтанного режима ИВЛ на само стоятельное дыхание являются адекватная вентиляция (отсутствие тахницо и иг брадинного при нормовентиляционных показателях) в течение 1—2 имен с полдержкой дыхания не более 15 см водилст, и при отсутствии гной

по-воспалительных изменений в легких.

Неотьемлемая часть адекватной ИВЛ во всех режимах — использование систем согревания, увлажиения и обеззараживания подаваемого написиту воздуха. При этом водьзуются современными увлажнизелями пароборалоьате іями иди епециальными фильтрами, сохраняющими до 100% в вы и в чыхыслыных путях нациента. Современные увлажнители парообразовытель рнабжены системой контроля температуры воздуха непосредственно персаинтублицовитой трубкой и предупреждают перегревание или переомаль и ние больного вдыхдемым воздухом. В этих условиях резко снижаются пол ри влати на перспирацию, что должно учитываться при определении волиото баланса. Специальные бактериальные фильтры позволяют предупреж тать попадание микрофлоры в дыхательные пути из атмосферы. Срок то г пости их ограничен в составляет от 24 до 72 ч в зависимости от типа фильт ра. При отсутствии бактериальных фильтров в дыхательном контурс иши овтт рекомендуется замена контура на стеритьный не реже 1 раза в 3 чия В настояние время существуют сменные разовые (не подлежащие стери иг иннонной обработке) абхательные контуры нациента, которые предлочии и паны при нево можности их регулярной стерилизации.

Экстубация, деканюляция Экстубацию больного в раннем периоле тяже лои ЧМТ обычно производят при адекватном спонтанном и самостоятель пом лыхании, восстановлении уровня сознания до 12—14 баллов по ШК1. пормализации ВЧД, отсутствии легочных осложнений гнойно-воспалите ппого и другого (пневмо , гемоторакс и т. д.) характера, отсутствии грубна псевьобульбарных и бульбарных расстройств Как правило, больной в это время уже может глотать воду и жилкую пишу без поперхивания даже при паличии назотрахеальной интубационной трубки. Экстубации предшеству ют визуализация (желательно с применением эндоскопа) состояния голосо вых склалок и надгортанника, активная санация и антибактериальная обра ботка ротоглотки (0,5% раствор диоксидина, биопароке) с местной проти вокоспалительной терапией (омывание эмульсией гидрокортизона, ороше ние раствором с антигистаминным средством). Целесообразно совместить удаление интубационной трубки с сапационной и диагностической боонхо скописи. Сразу после экстубации следует продолжить все описанные выше процедуры в сочетании с аэрозольно паровыми ингаляциями через маску

В отсроченном периоле ЧМТ при формировании вететативного состоя вия экстубация или деканюляция больного возможна при восстановлении готания и глоточных рефлексов на фоне адекватного самостоятельного дыхания, отсутствия гноино-воспалительных осложнений в верхних дыха тельных путях и легких. Обычно к этому времени проводят «вертикализаг.ию» больного, и он находится в положении сидя в постели или в кресле

не менее 10—12 ч в лень.

Деканюляция в раннем периоде после тяжелой ЧМТ возможно при усювии восстановления сознания (не ниже 10 баллов по ШКІ), функции гютания (контроль ЛОР-специалиста), самостоятельного адекватного ды хания, отсутствия дегочных осложнений, а также препятствий дыханию п ви је стеноза трахеи. Обычно удалению канюли предшествует различной гительности период, в гезение которого больной дышит через специаль пук) безманжеточную грахеостомическую грубку, дающую возможность из лавать звуки Это так называемая разговорная (sprech) канюля с клапаном, направляющим струю выдыхаемого воздуха через естественные дыхатель пые пути.

Осложнения ИВЛ. ИВЛ-ассопиированная (нозокомиальная) пневмопия одно из наиболее серьезных и частых осложнении длительной респи раторной терапии у больных с тяжелой ЧМТ. Развитие этого осложнения стягано с тем, что уже в первые минуты после травмы в летких возникают микропиркуляторные изменения, нарушения проницаемости сосудистой степки, отек паренхимы и т. д., которые ухудшают функциональные пока вие иги являются хорошей предпосыткой для развития инфекции, в пер

вую очередь нозокомиальной (ИВЛ-ассоциированной) пневмонии.

В настоящее время большинство исследователей считают основным ис точником патогенных микроорганизмов, приводящих к развитию ИВЛ ас социированной пневмонии, желудочно кишечный тракт, условно-патоген ная флора которого посредством микроаспирации секрета ротоглотки про пикает в нижние отделы трахеобронхиального дерева. Благоприятные условия для микроаспираций глоточного содержимого создаются при развитии грубых псевдобульбарных и бульбарных расстроиств у большинства боль ных с тяжетов ЧМТ. Микроаспирации происходят на фоне нарушении сознания, продоціврованной витуоации и ЙВД

Чтетота ИВЛ ассониированной пнеимония в среднем составляет э. 10 то вен на 1000 госингализированных наинентов, однако у больных, находински на ИВЛ, этот ноказатель возрастает в 20 раз и более.

С учетом высокой летальности, составляющей от 33 до 71%, проблем и полостики, предупреждения и чечения ИВ,1-ассоциированной пиньмо-

пои при тяже тои ЧМТ имеет особую актуальность

К призизкам, характеризующим наличие ИВЛ ассоциированной иненмонии, относят.

#### Кинические

• ппойный характер мокроты;

• температура тела выше 38 °С или гипотермия ниже 36 °С.

#### Клинико-лабораторные:

лейкоцитоз — лейкоцитов более 11 · 10<sup>9</sup>/л;

• лейкопения — лейкоцитов менее 4 - 10°/л;

• ствит тенкоцитарной формулы влево (более 20% палочкоя терпых или любое количество юных форм).

#### Функциональные:

• респираторный индекс PaO<sub>2</sub>/FiO<sub>2</sub> < 300.

#### Рентгенологические:

• прогрессирующие или персистирующие инфильтраты;

• быстрая кавитация в инфильтрате.

Тюбой из перечисленных симптомов может наблюдаться у больных с тя не тол ЧМГ и без пневмонии, однако совокупность этих признаков по по тол приние сроки поставить диагноз и начать эффективное лечение. Ди пнот ИВЛ ассоциированной пневмонии ставят, если спустя 48 ч и более от кюмента тоспита плащии у больного выявляют новый легочный инфильтрал и соте ании с клиническими данными, подтверждающими его инфекцион изго приро ty (новая волна лихоралки, гнойная мокрота, лейкопито з и др.) При этом следует иск ночить инфекцию, которая мог а быть у больного в гервод до поступления в стационар. Основные возбудители ИВЛ ассопии рованьой иневмонии — грамотринательные а эробные бактерии (61 %). Напровес часто встречающимся патоген — Рseudomonas асгидиова (18,9 °с.). По тоговновее большинство (76 °с.) выделенных микроорганизмов уже облата возмутьтире истентностью к антибиотикам.

Профилактика развития ИВЛ ассоциированной иневмонии заключается в инательной обработке полости рого и носоглотки с использованием интамикробных средств, а также ранней гастростомии у больных со стоимими

(более 10 днеи) нарушениями сознания и глогания.

Течение больных с ИВЛ-ассоциированной пневмонией проводят пот бирая антибиотики в условиях пцательного микробиологического моннторина Большое значение имеет санационная и диагностическая броихосконая с визуализацией состоящия трахеобронхиального дерева и позможного абора материала для посевов из нижних отделов трахеи и броихов

Для антионотикотерации при «рапнеи» (до 10-14 дней от момента гоинтализации) ИВЛ ассонированной иневмонии наиболее эффективны бе та тактамы, пефалоспорины 2-го и 3-го поколевии с антисивенновной ак тивностью При «поздней» (более 2 нед от момента госпитализации) ИВЛ сесопнированной пневмонии целесообразно применение цефалоспоринов 4-го поколения, аминогликозидов или ципрофлоксацина в сочетании с иминенем/циластатином и ванкомицином.

# 22.5. Мониторинг артериального и внутричерепного давления

# 22.5.1. Артериальное давление

Значение гемодинамического мониторинга Один из основных элементов интенсивной терапии — поддержание центральной темодинамики. Известно, что у больных с тяжелой ЧМТ в остром и раннем посттравматическом периоде артериальная типотензия (систолическое артериальное давление менее 90 мм рт ст.) и артериальная гипоксемия (РаО менее 60 мм рт.ст.), осле тяжелой ЧМТ являются прогностически неблагоприятными признаками. Особенно они опасны у больных с внутричеренной типертензией В связи с этим адекватность темодинамического мониторинга в остром периоде тяжелой ЧМТ во многом определяет эффективность проводимой ИТ

Методы и спасобы мониторинга артериального давления. На этапе перво очередных лечебно-диагностических мероприятий, а также в ходе плановой ИТ большое значение имеют непрерывность и достоверность получаемой информации о состоянии темодинамики. Предпочтение отдают мониторному (непрерывному) слежению за указанными параметрами. У большых с тяже той ЧМТ следует применять инвазивный контроль АД. Измерение АД тей вазивным способом (по Короткову) даже с учетом использования при кроватного монитора является неточным. Прямой (инвазивный) способ измерения АД позволяет регистрировать достоверные данные и одновременно олучать среднее АД, которое более точно, чем систолическое АД, характе он вуст состояние перфузии внутренних органов. Используя данные ВЧД и средне о АД, можно судить о величине церебрального перфузионного давтения. При определении оптимальной величины среднего АД необходимо училывать данные анамнеза больного (наличие гипертопической болезни) и за ичилу ВЧД, в то же время оно не должно быть ниже 90 мм рт ст.

Для инвазивного контроля АД используют описанную систему: артери альная канюля (в лучевой, плечевой или бедренной артерии), соединенная с помощью заполненного изотоническим раствором нагрия хлорида жест-костепцого (полиэтиленового) катетера с трандюсером, связанным черет

интерфейс с прикроватным монитором.

Методы восстановления и поддержания АД Скорость и успешность вос становления уровня АД до нормальных значении у больных с артериальной инпотензией в остром периоде тяжетой ЧМТ прямо пропорциональны утучнению исхолов Это обусловлено тем, что стабилизация сердечно-сосу истои деятельности у таких больных напрямую связана как с улучшением перебральной перфузии, так и с улучшением перфузии миокарда, почек, пругих внутренних органов. В большинстве случаев в основе артериальнов гапотеннии у больных с ЧМТ лежит гиповолемия, клиническими признаками которой являются тахикардия и снижение всполного возврата. С ястуст

сотывать, особенно у папиентов мо годого возраста, что до определенного комента гиповодемия не сопровождается снижением АД на фоне и выпочного активностя симпатической вервной системы, характерной для острого период ЧМТ. По тому восполнение ОЦК обычно вачинают с перечинания 1—3 г сод киспрованных солевых растворов (Ринтера дактата или и зотони в теого раствора патрия хлорида) под мониторным контролем АД и уровни по импи. При этом следует как можно быстрее установить и устранить экстрограниальные источники кровотечения, особенно при сочетанной ЧМТ П ступае устончивой артериальной типотензии используют кол юплище растоно объема и восстановления преднагрузки.

Применение вазопрессоров и инотролных препаратов допустимо то вко на фоне нормоволемического состояния. Наибольшии опыт их применения выкон јен у больных с сенсисом и острой сердечной недостаточностью. От ижо в настоящее время их все более широко используют для контроля АД о по гержания адекватной церебральной перфузии у больных с первичным портженыем мозга. Инотропные препараты увеличивают сократизельную тособ юсть миокарда посредством воздействия на миокардиальные а п В репенторы. В ту группу входят адреналии (эпинефрии), порадреналии (по ранинефрии), поламии, добугамии и изопрематии. Освовное их действие ы почастся в увеличении сердечного выброса. В то же время их влияние по топус периферических сосудов (примущественно В- или а адренерния

Стетуе придерживаться определенных правил введения ипотропных препаратов для избежания возможных осложнении. Скорость введения для полу препаратов не то жна зависеть от инфузии других текарственных сретств, по ному их надо вводить через отдельно выделенную линию (опти

м. пьно устанавливать паписиту 2—3 просветный катетер)

тьос) разтичается в зависимости от дозировки препарада

Применение вазоконстрикторов для поддержания АД (мезатов, метара мино и также спорно, как и введение инотропных препаратов в остром не риоле ЧМТ. Их применение может быть рациональным при нарушении вузорсту зглин молгового кровообращения как способа поддержания дереб

ия натой перфузии.

В последнее время появилнеь исследования, которые обосновывыют по вальния к использованию нимодицина — селекцивного церебра цатого ото в. гора кальпиевых каналов (нимотоп, фирма «Bayer», Германия) при мак оты ых травматических САК. Препарат вовользуют для предупреж испия и течення перебрального вазосназма и вторичной ишемии. В наибольней в тепени его положительное влияние на исход при острой тяжелов ЧМТ прослежено в труппе больных моложе 35 лет с массивным тривматическим САК Положительное вяняние препарата связывают с его способностью предупреждать вторичное интемплеское повреждение мозга. Использованы В одокаторов показано при артериальной типертевзии, обусловисиной и с овночнов сампанической активностью. Ге следует отличать от исированног прифильной инференции, связанной с вовлечением в надотогресский пропесс (как правило, шелокационный) мозгового ствола. К отринть иным эффектам применения В блокаторов относят их возможность увеличи выть моловой кроботок и соответственно ВЧД, возможность развития не риферической и перебральной назодилатации, а также потепциировани уже имеющевся серяечной недостаточности и броихосназма-

Имеются данные об крфективности типертонических (4 7,5%) раство ров натрия улорида, однако показания и противопоказания к их использо

ванию требуют своего уточнения.

К положительным моментам применения гипертонических растворов натрия хлорида относятся быстрое увеличение преднагрузки за счет мобилизации эндогенной жидкости по осмотическому градиенту, уменьшення постнагрузки веледетвие вазодичатании, темодилюции и снижение вязкости крови. Отрицательный момент - риск развития гомеостатических наруше нии и кровотечения, особенно у больных с проникающими ранениями и наличием экстракраниальных источников кровотечения

Гемотрансфузию проводят при кровопотере в объеме не менее 20 - 30 %

or OHK.

При подготовке больного к операции или при его селатации следует учи тывать возможность развития внезапнои артериальной гипотензии при использовании средств наркоза в связи с вероятностью исходно недооценен ной гиповолемии.

В «Рекомендациях по лечению тяжелой ЧМТ»<sup>1</sup> указано:

• следует тщательно избегать или немедленно устранять артериальную

гипотензию (систолическое АД < 90 мм ртст),

• среднее АД следует поддерживать выше 90 мм рт ст путем инфуни жилкостей, с тем чтобы сохранять церебральное перфузионное давление (ЦПД) не ниже 70 мм рт.ст.

#### 22.5.2. Внутричерепное давление

Представление о внутричеренных объемах и давлениях. Первоначально понимание соотношения внутричеренного объема и дактения было за тоже но концепцией A. Monro и G. Kellie. Согласно этой концепции, объем виутричеренного сотержимого (мозг, диквор и кровь) после заращения костных швов является константой, так как это содержимое иссжимаемо-При увеличении объема однок из составляющих внутричеренного содержи мого али появлении дополнительной составляющей должно произоити со ответствующее уменьшение объема остальных для сохранения данной колстанты. Дополнение Burrows (1846) к концепции А. Monro и G. Kelhe пред полагало, что при неизменности объема виутричеренного содержимого внутричеренное давление (ВЧД) определяется соотношением объема ликвора и крови в полости черена Фактически ВЧД производная величина, харльтеризующая допочнительное (по отношению к атмосферному) дав је ние, под которым находится мозг (ткань мозга сосудистые образования и ньквор) виутри условно терметичной полости черепа. В норме ВЧД у элорового человека не превышает 15 мм рт ст. (200 мм водн ст.) и определяется соотношением давлении создаваемых притекающей в мозг артериальной и оттеклющей от мозга венозной кровью, продудируемого и резорбируемого піквора, интерстициально и виутриклеточно накантиваемым биоготическим субстратом (вода, продукты обмена, белки и т.д.) и распределением них вывении в упруговыстической среде мова. При тяжетой ЧМТ это рыновесие нарушается, и у 50 - 82% больных развивается внутричеренная сы ризням (ВЧГ), причем у 7-из них она приобретает характер неконтрополомон дипертензии с развитием летального исхода

Принацинально важной вехой в развитии методов мониторинга у боль илу с тяжелой ЧМТ стало внедрение ругинного клинического измерения ичт что, по ланным разных авторов, позволило снизить летальность при

вызываний тяжелой ЧМТ.

Натогенез внутричеренной гипертензии. Ведущими причинами внугроме ротон инпертензии при ЧМ1 являются внутричеренные кропон вниния, от в и набухание головного мозга, нарушения тикворониркуляции и их сочетыния.

Гранматические внутричеренные кровонзлияния с формированием эни от стотуральных, внутримозговых и внутрижелудочковых тематом обуслов полнот ставление мозга, различные виды его смещения и деформации Гранматический отек годовного мозга, являясь сложной универсальной репециен воспатительного типа в ответ на ЧМТ, приводит к значительному и прастанию ВЧТ в условиях избыточного скондения жидкости во вне и выстриклегочных пространетнах вещества мозга. Веледетвие различных метонымов его развития выделяют счедующие основные виды отека мозга.

вазо спиши, питогоксический, интерстициальный и смещанный

Пъвстно, что развитие вазогенного отека мозга является резульзатом опустения проницаемости тематоэнцефалического барьера (ГЭБ) и пере мещения жилкости вслед за белками из сосудистого в межклеточное програм тво. Одним из ранних механизмов ответа мозга на гравму может быть го типеремия, которая ведет к диффузному возрастанию внутричеренного объема мозга (его набуханию), что проявляется на КТ уменьшением кон в кситальных и балальных ликворных пространетв. Считают, что подобныт или развития ВЧТ более характерен для детей и лиц молодого возраста, кого описан и при нарушениях ауторегуляции МК, например при наралити тиском распирения моловых сосудов, веледствие гиперкарбии (гипонентилянии).

Причиной цитотоксического отека мода чаще всего является гипок, из которы в первую очередь нарушает энергетический обмен модовых к исто и примодит к повышению осмолярности внугриклеточной среды и соответ

спенио к аккумуляции внутриметочной воды

Патологические изменения ликвороциркуляции в остром перноле ЧМЗ нелушие к ВЧГ, являются следствием парушения резорбции ликьора (и условных его избыточной секрении) или отлока ликвора из-за окслючие им, ворных путей, а также сочетания этих двух факторов. В результые острого процефалии развиваются перивентрикулярный интерстициальный отскому гричеренная гипертензия. Важное значение в натогене в ВЧГ игрлюгоские факторы вторичного повреждения мозга, как гипоксия и артеритты, спистензия, особенно при парушенной ауторегуляции мозгового кроносфращения.

Ноказания к мониторингу ВЧД Определение показаний к мониторин ВЧД являются одины из принцинилленых лиагностических и лечебных минтов у больных в остром периоде ЧМТ Основная цель интепсияного м инторинга, вк ночьюваето мониторинга ВЧД, помощь лечашему врачу граниматологу, непрохирургу) в поддержания адекватного перебрального и фуношного давления и окситенации мозга. Важно подчеркнуть, что ран

основное внимание клиницисты и исследователи уделяли повышению ВЧА. В настоящее время установлено, что более существенное ятачение тъч исхода тяжелой ЧМТ имеет подлержание адекватного церебрального перфузионного давления. Для оценки величины церебрального перфунютного давления необходимо прямое измерение А.І. и ВЧЛ. Моциторині А.І. ини в зивным методом - достаточно ругинное мероприятие в современном в чебно-диагностическом комплексе отделении реалимации и интенсицион терапии, чего нельзя сказать о мониторинге ВЧД. Это обусловлено при∗ и всего тем, что методическая сторона процедуры мониторанна ВЧД связан г с определенным риском осложнении (хирургических, инфекционных, мето-ниторинга ВЧД ограничена во времени, требует специальной подготовых персонала и соответствующего технического обеспечения. Тем не менее м тоды мониторинга ВЧД включены в современные рекомендации по велению больных с ЧМТ и приняты на вооружение большинством клипик и которые госпитализируют больных в остром периоде ЧМ1.

Показания к проведению мониторинга ВЧД.

 Гижесть ЧМТ У большинства больных с уровнем сознания 9 ба гюл п более по ШКГ риск развития ВЧГ минимален, а возможность динамоле скои оценки неврологического статуса позволяет контролировать эффе тивность проводимого дечения. Многочислениыми исследованиями после ьню, что при тяжелой ЧМТ существует тесная зависимость между ВЧТ в остром периоде и исходом. Соответственно этому и показания к пров » ина мониторинта ВЧД в комитексе мультимодального физиотоги еского мо питоринга у этих больных значительно инкре.

2. Зровень сознания Больные с уровнем сознания 8 балтов и менес по-ШКІ относятся к группе высокого риска развития ВЧГ и требуал прош и

ния мониторинга ВЧД.

3. Данные КТ У больных с тяжелов ЧМТ наличие нато югических и мынении на КТ значительно сильнее новышает риск ВЧГ, чем у больных

которых нет изменений на КТ.

- 4. Сопутетвующие факторы. Даже при пормальной КТ у больных с от же юн ЧМТ имеется риск развития внутричеренной типертензии при на п чии следующих двух или более факторов:
  - возраст более 40 лет:
  - одно- или двусторонние изменения мышечного тонуса по ченеробрационному или декортикационному типу.
  - наличие эпивода снижения систо ического АД ниже 90 мм рг ст

Отдельно следует рассматривать показания к мониторияту ВЧЛ у и с иг ейтов с тяжетой советанной гравмой и уровнем солития пиже 10 разгол когы паличие мвожественных повреждении затуулияст опенку состоины з дитамике и предподагает использование компонентов 111 (папример, выссе кого уровня П.1КВ, массивнов шифузионно гранефузион он тераония и т) угрождемых возможным развитием ВЧТ Мониторини ВЧТ ис ссоер. ралио также проволять или продолжавь и после уда спия виутрии репосо-

Стетует учитывать, что монитории: ВЧД может являться е пик ист пом фактором, то изотяющим контрозировать вфректизность произ имов 114

отных требующих седатании, ана незни и резаксании, а везичина ВЧД
 то новть езипственным ранким двагностическим признаком параслиция
 то т мозга и иг вистричеренного объемного процесса.

**Методы измерения ВЧД** В настоящее время технические возможности измерять как внутряжелулочковое, так и эпидуральное, сублу

тотное субар іхнондальное и виутритканевое завление

И люстее вредпочтительно проводить измерения, когда вентрику пярный то тер нахолится в одном из боковых желудочков и соединен с гранслюсе тем прегорызующим колебательные движения жилкости в электрические получьсы

Тъппът мето і является одним из наиболее точных и позволяет получать, по имо показателей ВЧД, дополнительную информацию о состоянии и со съе шклюра аутем забора биохимических и ликворологических проб. Этот гот полно вет при необходимости снижать ВЧД путем вывеления ЦСЖ и та суточков мозга и одновременно является наиболее дешевым Для это личала используют тот же набор, что и для измерения АД инвазивным способом.

Метот имеет те же временные ограничения по использованию, что и от тре или вентрику вярный дренаж, из-за опасности присоединения инфекционального монилоринального монилоринального монилоринального монилоринального монилоринального применения антибиотиков, герметичных общенных светем сбора зиквора. Помимо этого, вентрикулярный категер этого смещаться, забиваться, провонировать геморратические осложнения при инффутический невозможно установить вентрикулярный категер при при отка наски невозможно установить вентрикулярный категер при прото ске набульный мозга, когда зимеется резкое сужение боковых желу от на Вистрижелулочковое и наренхиматозное расположение категера оставка) противоноказано при нарушениях свертываемости крови В этих от нах контроль ВЧД можно осуществлять с использованием пругих м мониторанна, но во вяюних измерять давление эпилурально или остарацью

тиме выость контроля ВЧД Длиге выость проведения мониторинга пра 1 пклустся необхо имостью обеспечения стабильности состояния боть псл теретельник ИТ Как только состояние больного стабизизируется при пинименации применяемых средств и методов ИТ и отсутетвии рыска по телуоннего уху инспия, мониторинг ВЧД прекращают. Одно из поклащий тео прекращению—стоикая пормализация ВЧД в течение 24 ч в сочета опто с отповременным регрессом напологических изменении ла КТ (млес выфенет сме чение срединиках структур, циффузный отек с компрессиен оптогра основлиям). Возможность прекращения лечебно-охраните папах строирияных также является сигналом к окончанию контроля ВЧД, я опрои хольн объящо на 6—10 е сутки после травмы

#### ...' 1 Церебральное перфузионное давление

Критерии идекнатности перфунии мозга в остром периоде ЧМТ 11 австиство выжное значение извлисхозы няжелов ЧМТ имест по держание а в клисносто персоранаюто перфулопиото завления (ЦПД). Исхоля из форму и расчета ППД— Адер— ВЧД, спижение величины ЦПД возможно при

снижения АД или увеличения ВЧД либо при сочетанном изменении этих

параметров.

Считается, что уровень ЦПД следует поддерживать не ниже 70 80 мм ргет. Для этого, с однои стороны, необходимо не допускать повышения ВЧД выше 20 мм рт.ст, а с другон - поддерживать АДер выше 90 мм рт ст В «Рекомендациях по лечению тяжелой ЧМТ» указано:

• поддержание ЦПД выше 70 мм рт.ст. является одной из основных це

лен ИТ в остром периоде тяжелон ЧМТ;

• поддержание ЦПД допустимо за счет восстановления ОЦК и управ ляемой артериальной гипертензии, поскольку нет достоверных иссле довании, которые бы демонстрировали увеличение внутричеренной гипертензии или возрастание числа неблагоприятных исходов при ис пользовании этих компонентов ИТ:

• снижение ЦПД ниже 60 мм рт.ст. длительностью более 1 ч в остром периоде ЧМТ недопустимо, поскольку это приводит к достоверному

увеличению летальности и инвалидизации.

# 22.6. Методы борьбы с внутричерепной гипертензией и снижением церебрального перфузионного давления

Критическое осмысление обилия методов борьбы с ВЧГ и снижением церебральной перфузии позволило выделить 2 основных принципа:

1. Действуй от простого к сложному.

2. Четко обосновывай каждый шаг возрастания агрессивности интенсин ной герапии.

Разработаны различные алгоритмы ИТ в остром периоде ЧМТ, в кото рых фактически заложены указанные принципы и которые вошли в протоколы лечения больных с ЧМТ.

Положение больного. Положение нациента в постели оказывает сущест венное в изяние на ВЧД в евязи с изменением венозного отгока из полости черень и от шеи. Стибание шеи, повороты головы, сдавление поверхност ных вен шей фиксирующими повязками (например, при фиксации трахео стомической грубки) ухудшают венозный отток и могут увеличить давление в системе яремных вен и соответственно ВЧД. Поэтому голова больного то гжна находиться по средней линии, толовной конец кровати следует держань приподнятым под услом 15 40° (если нет артериальной гипотензии) Благодаря этой простои манипуляции ВЧД уменьшается за счет улучшения венозного оттока из полости черена.

Седативная и релаксирующая терапия. Близкой к указанному методу по мехализму действия на степень выраженности ВЧГ и простоте предупрежления отригательных последствий является профитактика повышения внутригрудного и внутрибрющного давления. Повышение внутригрудного давления, связанное с санацией трахей, кашлем, судорогами, исихомогор ным возбуждением, десинхронизацией с аппаратом ИВЛ, может вызывать выраженное повывление ВЧД, длительность которого зависит от степени

то обществения внутричеренных объемных соотношении. Эти эффекты мо общественрующих средств. В то же время сле цет помощью сезативных или общественрующих средств. В то же время сле цет помощить, что оксибути растеприя, являясь аналогом интибиторного неирогранемитера тамма объемутировой кистоты (GABA), обратает мощным вазоконстрикторным и твиски изменьщает метаболическую потребность мозга. Будули вне епотря бо посто, ГОМК аналогично тволенталу натрия спижает ВЧД, но мо с т сои шть и енстемное АД, что требует мониторинга ЦПД. Ана пличным офектом спижения ВЧД и влиянием на метаболязм мозга и мозговой кро в тоэ объятые пропофол. Его следует применять пол контролем ЦПД из за во можных неблагоприятных темодинамических эффектов.

Стативные средства кратковременного деяствия не исключают возмож-

ь ню перед барбитуратами.

Вентрикулярный дренаже. Отвод ликвора по вентрикулярному дренажу, стоюм енному в боковом желулочке мозга, — наиболее простои и эффектичный способ снижения ВЧД Выведение даже небольних количести ликворт ызывает значительное снижение ВЧД и повышение ПНД Помымо пото мониторинг ВЧД с использованием вентрику іярного категера более точен. Отмечено, что исходы в группе больных с контролем ВЧД с номо по ю вентрикулярного категера существенно лучше, чем при использовании пругих средств контроля ВЧГ.

Следут помнить, что при повышении АД в ответ на подъем ВЧД (реак пот Куппина), быстрое вывеление ликвора может привести к вне вишому угажению АД и ЦПД. Предупредить это следствие чикворной разгрузки учино, контролируя ОЦК Избыточное вывеление ликвора может привести у спалению же гупочков и уграте возможности контроля ВЧД, в том числе

ил да мещения вентрику іяриого конца катетера.

Типервентиляция. Применение гипервентилянии в остром перно је ЧМТ гво боръбы е внутричеренной гипертензией насчитывает бо јее чем 20 гет пото историю. Гипервентиляция позволяет уменьшать анидоз в ткани мо и, и нікворе, восстановить ауторегуляцию мозгового кровообращения, уменьши в типеремию мо и дувеличить потребление мозгом кислоро за и порма чатовать ути тизацию глюкозы. Даже при тяжелой ЧМТ, в устовиях пару па типо ауторегуляции мозгового кровообращения, реактив церебра выы госу тов на СО, как правило, сохраняется, ходя и может быть менее выраженной. Эффективность снижения ВЧД с помощью типервентиляции со поставима с дренированием желулочков мозга. Уже спустя 15 с от пачат пипервентиляции наблюдается снижение ВЧД с максимальным эффектов перез 30 мин. Именно поэтому гипервентиляция широко использовать при ИТ тяжелой ЧМТ до тех пор, нока не были доказаны огринательных пропытациного метода агрессивной терапии.

Известно, что спижение ВЧД при проведении гипервенти вини экспить стежданем сужения перебральных сосудов и вызывает уменьшение могис пого кровотока. Этот эффект гипервентиляции обусловливает отрините.

ные носледствия се пролонгированного применения.

Миогочис темпыми исследованиями последних чет убедительно послед существенное снижение молгового кровотока (на 50% и более) в первиили после ЧМТ. Снижение объемного молгового кровотока инже поруило подали уже черел бли последяжелом ЧМТ у половины больных, а у т ти из них оп спижался няже границы развитвя инфаркта мозга. В полочных устовиях типервентиляция значительно повышает риск развития вторично то ишемического повреждения мозга. Особенно опасным оказалось применение типервентиляция в течение первых 24 ч после травмы

Тыпервенти відия значительно увеличивает вероятность формиров пвинишемических очатов, особенно у больных с вазослазмом при массившых гравматических субарахнойдальных кровоиздияниях. Это подтвержлено мьогочисленными тистологическими исследованиями погибынх веледствие

тяжелой ЧМТ.

Проспективные рандомизированные исследования показали, что у больных, у которых не применяли профилактическую типервентиляцию, неходы были лучше.

В «Рекомендациях по лечению тяжелой ЧМТ»<sup>4</sup> указано.

 следует избегать применения хронической пролоптированной типер вентиляционной герапки (PaCO<sub>2</sub> 25 мм рт ет яли ниже) при отсутст вий повышения внугричеренного давления после тяжелой череллю

мозговой травмы;

Стедует избетать использования профилактической гипервенти вписонной (РаСО) равно или ниже 35 мм рт.ст.) терапии в течение пернах 24 ч после тяже юй черенно-мозговой травмы, поскольку это может ухушнить церебральную перфузию в устовиях снижелного мозговою кровообращения. Гипервентиляционная терапия может быть примене на в течение короткого промежутка времени при остром ухудшения неврологического статуса. Ес применение в течение более длительного периода целесообразно в случае устоичивой внутричеренной типер тензии в условиях проведения седативной, миорелаксирующей тералиц, отгока тиквора по вентрикулярному дренажу и применения ок мотических диуретиков,

устовием проведения такой терапии является мониторинг насышенны кислородом крови в яремной вене, артериовенозной (яремной) разничны солержания кислорода (AVdO<sub>2</sub>), перебральной оксиметрии и моз тового кровообращения, что может номочь в выявлении церебральной интемия, если типервентиляция приводит к снижению PaCO<sub>2</sub> менес

чем 30 мм рт.ет.

Мониторині артериовензной развицы содержання кислорода (AVdO) и изсыщения кислородом оттеклющей от мозга крови (в яремной вспе) (SviO) в условаях гипервентиляциионной терапии предполагает поддержание AVdO менее 6 мл, SviO<sub>2</sub> более 65%, при условии поддержания церео

рального перфузионного давления не ниже 70 мм рт.ст.

Осмотические препараты. Из всего многообразия осмотически активных вренаратов, более 80 лет врименяемых при ЧМТ (плинерин, глицерол, мочевина и т. д.), в настоящее время наиболее широко используют маннитот Он вошел в международные стандарты и рекоменлации и является од шм из наиболее вфективных пренаратов, которыя назначают при лечения отека мозга и впутричеренной инпертензии при тяжелой ЧМТ. Как всякия осмо шуретик, маннитол изменяет осмотический градиент (кровь — вещест по мозга) и тем самым обеспечивает выход воды из вещества мозга, обу

<sup>\*</sup>Gaidelines for the Management of severe head injury, Brain Trauma Foundation, 1995

товлисти леги гратирующий вффскт и спяжение ВЧД И то же премя тен сво узавинго ва вивкит от сохранности механизма вугорегу виши мозгово у кронообранения. Ноказано, что у объявах с сохранной аугорегулянией этобито г спижает ВЧД более существенно, чем у больных с нарушенной стругу вишей. Описаны и другие эффекты маниято ва, увеличение ОЦК, телистие реотогических своиств крови, уменьшение ликворопродукции и объеми переброспинальной жидкости.

Минитот, как и другие осмоднуретики, может повреждать I ЭБ, повытать сто проницаемость эля различных субстанции, пиркучирующих в кроиз том энсте и для самого маннитола. Это ведет к накоплению манцито от веществе мозга, что повывает его осмолярность и изменяет осмогиче (это гралиен). В результате развивается отек и набухание мозга (феномен остечне). Этот феномен особенно выражен при длительной диркуляции уплантоль в крови, что возможно при его продолженной, а не болюсной пофулит Болюское введение маннитола уменьшает опленость выраженно общеноживания, а при повторном его применении позволяет прологиро в ть осмотический эффект. Болюсно внутривенно маннитол вводят в толе осмотический эффект. Болюсно внутривению маннитол вводят в толе осмотический эффект. В поченения ВЧД после введения препарата черь 5 10 мин с максимумом спижения ВЧД после введения препарата черь 50 мин. Продолжительность снижения ВЧД после введения маннитоля 4 ч и более

Стетует подчеркнуть, что применение маннитола требует постоянной кансеризации мочевого пузыря для учета объема теряемой жидкости. Не обхолимы также мониторинг ЦВД, поддержание нормоволемии, контроль обмотристи и уровня калия в плазме крови. При повышении осмолярно стата стамы крови свыше 320 моемоть/я введение маннитола увеличивает риск развития преренальной формы почечной недостаточности и уремии. Номимо обезвоживания и связанной с этим артериальной гипотензии, но ченых и этектролитых нарушений, применение маннитола увезичивает риск нарастания внутричеренного объема крови, если он имелея к начату обмотерации. В связи с этим необходимо тщательно оценивать невродогический статус на фоне терации маннитолом, а при его изменении провозить контрольное КТ исследование с решением вопроса об оперативном вменательстве.

Имеютея данные, что осмотический эффект маннитола сопоставим с иффектом гипертонических (3 7.5 %) растворов натрия хлорида.

В «Рекомендациях по лечению тяжелой ЧМТ»; указано.

 маннитол является эффективным средством коррекции повышенного внутричеренного давления после тяжелой черенно-мозговой травмы,

и/прективная дозировка находится в пределах от 0,25 до 1 г/кт массытела.

#### Целесообразно:

Нарименять маннитол до проведения мониторинга внутричеренного навления при наличии признаков тенториального вклинения или при на растающем ухудшении неврологического статуса, не связанного с денетин см экстракраниальных факторов.

Unidelines for the Management of severe head injury, Brain Trauma Foundation, 1995

2. Во избежание почечной недостаточности следует поддерживать осмо-

лярность плазмы ниже 320 мосмоль/л.

3. Нормоволемию следует поддерживать возмещением жидкости, але ватным ее потере. У этих больных желательна категеризация мочевого пузыря.

4. Повторные болюсные введения манцитола могут быть более жиро-

тивными, чем постоянная инфузия.

Диуретики Фуросемил (дазикс), а также другие петтевые диуретики (этакриновая кислота) оказывают меньшее влияние на ВЧД, чем маниитот и могут уменьныть тикворопролукцию. Кроме того, фуросемил потентирует и увеличивает время деиствия маннитола по снижению ВЧД. При готор натриемии и гиперосмолярном состоящии у больных с ВЧТ использованом маннитола не показано. Фуросемил, учитывая его натринурстический фект, становится препаратом выбора. Фуросемил вводят в дозе 0,25. Тмг ктобиваясь эффективного двуреза пол контролем водного баланса и со гражация электролитов в плазме крови и моче. Следует помнить, что примсти ние фуросемида с маннитолом увеличивает потерю жидкости с мочой. Такое сочетание особенно эффективно у больных с симптомами серлечной недостаточности и отека летких.

**Барбитураты** На основании просцективных рандомизированных исс в товании показано, что у тяжелых больных с внутричеренной типертен вы в резистентной к осмотическим диуретикам и типервенти видии, барбитураты по яволяют спизить ВЧД и уменьщить летальность. Барбитураты и путты типнотики (этомидат, пропофот, оксибутират натрия) уменьшают метаболизм кислорода в мозге и соответственно мозговой кровоток, что и ве в э спижению ВЧД.

Помимо подавления метаболизма, барбитураты уменьшают повреж гоо щин эффект свободных радикалов и интенсивность перекиспого окис тентог ингадов. Этому эффекту барбитуратов обычно соответствует электролицофалограмма (ЭЭГ), характеризующаяся черс (ованием периодов изо этся трического молчания и вспышек биоэлектрической активности

Профилактическое применение барбитуратов для предупреждения 1941

пене јесообразно, поскольку это не удучивает исходы тяжетой ЧМТ

Хорошо известны побочные эффекты и осложнения барбитуровой тертиш К ним относятся нестабильность системной темодинамики и артернальная типотензия; снижение иммунитета и ареактивность к пофекции трофоческие нарушения (пролежни, тромбофлебиты и тромбозы вен), ны раженный нарез желулочно-кишечного гракта Кроме гого, лечебный нарекоз ограничивает возможности динамической оценки невротогического статуса и требует более тщательного контроля ВЧД и ЦПД, а также поможности быстрого и своевременного выполнения контрольной КТ и и МРТ.

Принятая схема введения барбитуратов

Первоначальная (насыщающая) доза пентобарбитала. 10 мг/кг вт 30 мпи да тее 5 мг/кг каждый час в течение 3 ч. далее пепрерывное (с помощью ыстоматического дозатора) введение в поддерживающей дозе 1 мг/кг в час

В «Рекомендациях по течению тяжелот ЧМТ» указано

• барбитуровым лечебный паркоз может быть применен у темотин могчески стабильных больных с тяжелой ЧМТ при наличии пнутричерса нов этпертензии, устоичнию к максимальному консервативному и спортическому зечению, изправленному на сивжение ВЧД,

• орог проведения раронтурового дечебного наркоза не јесоорразно кон сродпроизть архерновено ное насъщение кие городом, поскольку су не струет опасность развития одијемической перебральной гипоксии.

• специю ползерживать концентрацию барбитуратов в крови на уров 
• 1 мг/с, хотя более реальным методом конгроля слубника лечеоного 
• споя и веньшек био этектрической активности). Следует еще раз пол 
• споя и веньшек био этектрической активности). Следует еще раз пол 
• споя и веньшек био этектрической активности). Следует еще раз пол 
• споя и веньшек био этектрической активности). Следует еще раз пол 
• споя применение лечебного наркоза барбитуратами, пропофозом 
фотом гипнотиками гребует контроля ВЧД, инвазивного АД, ЦПД, 

1910 г. смературы тета, Э.И. активного предупрежления грофических на 
• споя стетороны комину покровов, присоединения инфекционных ок-

учатогичным эффектом по снижению ВЧД и влиянию на метаболизм со и мозговой кровоток обладает анестетик другого класса - пропофот и по от сто применение, как и барбитуратов, сопряженно с неблагоприят по от сто применение, как и барбитуратов, сопряженно с неблагоприят по от сто применение кими эффектами депрессия миокарда, снижение с не эпото сосупистого сопрознавления, что в свою очередь приводит к мели этельголю ли зупированной гипотензии, а следовательно, к гипоперфузии тогошного мозга.

И основравленые темолинамические эффекты барбитуратов и других основнов, изыстности пропофола, могут быть предупреждены и нинели в опис по глержанием пормоволемии, а также контролируемым примене одь 46 катехоламицов.

І покакортикаетероиды. Многочисленными работами с помощью про постышного пюнного степого метода исследования показана не эффектив от нак обычных, так и больших доз глюкокортикоидов в лечении больных с тяжелой ЧМТ и ВЧГ.

Полодывание с пококортикондных гормонов в остром периоде въжелой. ЧМТ приводит к многочисленным осложнениям, таким как инсулиреди ототог сиперт инсемия, повышение частоты желуючно-кишечных кроио по при углетение иммуннов системы с присоединением гноино воспали динах остожнения, быстрому развитию нарушений трофики, гипертер. ин и пр. В эксперименте и при острой спинальной гравме было доказано эсстржите выпослуживние металоз метилиреднизолона (30 мг/кг) на обратитость процессов посттравматической непрональной дегенерации и исхольпри травме. В связи с этям вновь повторяются попытки наити доказытель. сть с мерск гиппости такон терапии при тяжелой ЧМТ с помощью много во отных к инических испытаний. К настоящему времени ни отно ит пре стрыивных миогопецировых, рандомизированных клинических исс в тои поня по поименению синтегического глюкокортикостерондов полона, сверхинеских доз дексаметазона — убедительных доказатель по эффенцииности этих препаратов, а также нестероидных противовосналительпоту гредель в остром перводе тяжевой ЧМТ не выявило.

И. Рекомен вниях по лечению тяжелой ЧМТ» указано, что не рекомен ко соз использование стероидов для улучшения исходов или спижени инстритеренного завления (ВЧД) у больных с тяжелой ЧМТ.

Иротивосудорожные средства Судорожные принадки в постарлиматиче

ском периоде условно подразделяют на раницие в позливе. Ранице судорож эппераждения «жонгадона» жоны этипуоног тогин эборог импънион вын гранмировалного мозга вследствие повышения ВЧЛ, колебания АЛ, и мепении в потреблении и доставке кислорода и неиротранемитерных выв писния. В подним периоде они могут приводить к дополните вщой гравмо поведенческим напушениям и социальным последствиям. В связи е или пелесообразно предупреждать развитие судорожных припадков как в ран нем, так и в позинем периоле гравмы.

При возниключении поздних судорожных эквивалентов применяют стиглартный подход к противосудорожной терапин. В остром перноде инспшосу юрожные средства (фенитоин, карбамазения и др.) назначают бо в-

ным, у которых имеются следующие факторы риска:

• уровень сознания менее 10 баллов по ШКГ:

• наличие корковых контузионных очагов; • влавленные переломы свола черепа:

• субдура тыная/эпидуральная/внутримозговая гематома:

• проникающая травма череда:

• развитие судорожного припадка в пределах 24 ч после ЧМТ

В «Рекомендациях по лечению тяжелой ЧМТ» указано

 не рекомендуется профидактическое использование фенитоина, кар бамазенина, фенобарбитала или вальпроата для предупреждения по иг них постравматических припадков:

• ракомендуется применение противосудорожных средств для предупре жления ранних судорожных припадков, по это не приводит к досто

верному улучшению исхолов при ЧМТ.

Нопмо- и гипотермия. Известно, что повышение температуры тела на I С увеличивает энергограты на 10%, повышая ВЧД на несколько милти метров ртутного столба. Наооборот, снижение температуры тела на каждын гралус приводит к уменьиснию мозгового кровотока приблизительно на 5.7% В связи с этим поддержание нормогермии является очень важным и

остром периоле ЧМТ.

В постедние годы вновь появился интерес к использованию умеренной гипотермии (32 -33 °С) в качестве метода снижения ВЧД и повышения то перапиности мозга к ищемии и гипоксии. Недостаточное число рандомили рованных исследований, отсутствие единого протокода их проведения не по полнолнот считать результаты этих исследований доказательными. В го же премя гипотермию связывают с рядом таких серьезных осложнений, как пс стабильность сердечно-сосудистой деятельности, коагулопатия, гипокалие мия и повышенныя риск инфекционных осложнении. В связи с этим дан выи метод не отражен в «Рекомендациях по лечению тяжелои ЧМТ»

# 22.7. Последовательность применения методов интенсивной терапии при тяжелой черепно-мозговой травме

Основными компонентами ИТ, которые позволяют предупредить и/или уменьцить степень внугричеренной гипертензии при тяжелой ЧМТ, явля RUTER:

- мениторин ВЧЛ.
- по взержание перебрального перфулютного давления,
- устранение судорожных проявлений;
- у працение винатечьного возбуждения,
- борьба с гипертермией;
- устранение причин нарушения венозного оттока из полости черена

 № исперение иливые компоненты ИТ не приволят к пормальний ВЧД к и не обеспечивают поддержания пормального ВЧД, используют следую этие методы.

- фракционное выведение тиквора из желудочков мозга,
- умеренную гипервентиляцию,
- болюсное введение маннитола.

Иступае ести перечисленные мероприятия неэффективны и ВЧД остает ставасоким или нарастает дислокационная симптоматика, необходимо сречно произвести КТ или МРТ для исключения формирования внутриче респол тематомы, окклюзновной гидронефазии и прочих осложнении, тре озоних хирургического вмещательства. При исключении хирургической со узаниг и сохраняющейся внутричеренной гипертейзии с нарастающим облом мога с дислокацией используют более агрессивные методы.

- барбитуровый наркоз;
- умеренную гипотермию;
- глубокую гипервентиляцию;
- типертензивную терапию;
- лекомпрессивную краниотомию.

Стетует по перкиуть, что чем более агрессивен метод лечения, тем боль по порочных жизнению опасных осложнении может возниклуть при его орименении. Следовательно, нарастание агрессивности лечебных меро приятил всегда тотжно быть сопоставимо с их эффективностью и риском по иможных осложнений.

# 22.8. Обеспечение метаболических потребностей организма

Методы вценки Систематическое изучение проблемы метаболического ответа в остром периоде при тяжелои ЧМТ во многом определилось пистреннем в повсе изевную клиническую практику метода непрямон клюри устры. Этот метод основан на измерении количества утилизируемого оргонизмом больного кислорола и расчета соответствующей энерготраты. Като рическая потребность зависит от возраста, поча и плодади поверхности в каждом конкретном случае выражают в процесках по осношению к должной (получаемой в состоянии ноког у выпото больного) величине, которую можно рассчитать по специальным табышках.

Метиболический ответ на травму. В последние годы изучены гормо нальные и метабозические реакции организма в ответ на нюбую гравму включая ЧМТ Установлено, что изменения в обмене углеводов включают увеличение иыработки глюкозы неченью (тяюконеогенез) в сочетании со

снижением утилизации плюкозы гканями из за резистентности к инсулину, что обустовливает генденцию к гипергликемии. Увеличивается пинолит с замедлением липотенеза. Усиливается катаболизм белков, что проявляется снижением концентрации белка в плазме крови и отринательным азоти стым балансом. Степень выраженности этих изменений тесно связана с ги жестью полученной травмы. Так, при изолированной ЧМТ метаболический ответ составляет от 120 до 250% от должного. При этом у больных в состоя ини барбитуровой комы на фоне применения миорелаксантов энергетическая потребность снижается до 100—120% от должной, что подтверждает начение мышечной работы и тонуса мынц в увеличении энерготраты Энергетическая погребность возрастает в течение первых 72 ч, сохраняется в среднем около 2 нед после ЧМТ, зависит от состояния мышечной активности, гормонального профиля и тесно связана с динамикои и клиническим течением посттавматического периода.

Своевременное и адекватное замещение метаболических потребностей организма в остром периоде гравмы в значительной мере определяет ее ис ход. Это связано с тем, что при отсутствии адекватного замещения метаболических потребностей происходит переход на альтернативные пути получения энергии в счет усиления катаболизма белков и жиров, обеспечивающих до 75—90% энергии. Последующее истощение их запасов приводит к прогрессирующему снижению массы тела больного. Так, если потеря 10 15% массы тела часто неизбежна в остром периоде тяжелой ЧМТ и может быть сравнительно быстро компенсирована, то потеря 30% и более сопровождается ухудинением клинического течения и возрастанием риска летальности. Последнее обстоятельство обусловлено выраженной белково-энерге тической недостаточностью с проявлениями на уровне структуры и функтин внутренних органов: летких, сердечно-сосудиетой системы, желудочно кишечного гракта, скелетно-мышечной системы и, наконец, системы им-

мунного ответа и процессов заживления раны.

Коррекция нарушений основного обмена в остром периоде ЧМТ. Подвер жание адекватного белкового и энергетического баланса является центральным ввеном метаболической поддержки больных в остром периоде ЧМТ.

Для полного замещения калорических потребностей питание больных счелует начинать не позднее 72 ч после травмы, постепенно (за 2 3 для) убетичивая объем получаемых калории. В острый период ЧМТ возмещение метабо ических потребностей осуществляют парентеральным путем, по скольку в этот период, как правило, выражены нарушения функции желу точно кишечного тракта, отраничивающие возможность энтерального спо соба кормления В дальнеишем переходят на энтеральный путь питания с пспользованием гонкокишечного или желудочного зонда. В ряде исследо валий показано определенное преимущество раннего парентерального или витерального питания через гонкокишечный зонд по сравнению с энтеральным литанием с использованием желудочного зонда.

В настоящее время рекомендуется производить расчет эпергетической потребности больного с ЧМТ в остром периоде, исходя из 50 ккад/кг в тепь, при этом 20% должны составлять бетки. Парентеральное питание (пры устовии невозможности энтерального) проводят под строгим контролем уровня глокозы в крови, предупреждая развитие гиперт пикемии

Есла предполагается длительное энтеральное зондовое питание больноло со стоиким отсутствием сознания (длительная комы с переходом в ветета повное состояние), показано издновое надожение гастростомы. Использо обращае современных эплосконических методой позволяло минимизировать обращательные моменты хирургической агрессии, неизбежные при повост пои хирургии, путем выполнения застростомии чрескожным пункционным четотом (при этом используются специальные наборы)

Итигие тастростомы упрощает процесс кормления больных, прелупре • тист микролепирационные легочные осложнения, а также вероятность по на интегнация и трофических поражений пишевода с угрозой формирова

ния грахеопищеводного свища и медиастинита

В «Рекомендациях по лечению тяжелой ЧМТ» указано:

• в течение первой недели после тяжелой ЧМТ целесообразно возме шать до 140% потребностей в калориях исходя из оценки основного обмена у нерелаксированных и до 100% — у релаксированных боль ных путем энтерального и/или парентерального питания, содержащего не менее 15% белков:

• использование гастротонкокишечной стомы облегчает питание боль

ных, уменьшая риск развития «застойных» явлений.

Водно-электролитный обмен и его нарушения в остром периоде тяжелой 4M1 Травматическое повреждение мозга и сопутствующие этому вторичные факторы (отек мозга, внутричеренная гипертензия, нарушение процессоп ауторегуляции, сознания и др.) способны вызвать нарушения волноэтектролитного обмена. В свою очередь нарушения волно-электролитного обмена могут усугублять гечение гравматической болезки, так как сами посоце являются факторами вторичного повреждения мозга. Наиболее являют мыми из них являются гиповолемия, типо-, типернагриемия (типо-, тяпе

росмолярность) плазмы крови.

Гиповилемия. Гиноволемия в остром периоде ЧМГ может быть следстви ем кронопотери, массивной противоотечной (диурстической) терапии, не рераспределения жидкости с выходом ее из сосудистого русла (у шоковых или ожоговых больных). В свою очередь низкий внутрисосудистый объем жизкости обусловливает риск развития эпизодов артериальной типотеплии и ипркуляторной гипоксии. Уменьшение внутрисосудистого объема жилкоин первоначально может компенсированься активацией симпатической нелемы с развитием тахикардии, вазоконстрикции, но в последующем происходит снижение сердечного выброса и системного АД. Все это требует не америите тыпото, восстановления. ОЦК с, использованием, коллошлов, и кристаллондных растворов, цачиная с 1 -2 д сбалансированных соленых рыстворов с последующим применением коллонлов. Допустимо использовы чие коллоидов и растворов белков при необходимости быстрого посстанов изния системного АД, по далее следует восполнить дефицит жизкости ба ечет сбалансированных солевых растворов. Передивание крови осуществляют при дефиците в 20-30 % от ОЦК.

Гипонатриемия. Под гипонатриемией понимают содержание натрии и пазме крови ниже 135 ммоть/л. Наиболее частыми причинами гипонатриемии в остром периоде тяжетои ЧМТ являются синдром избыто под секрении антиднуретического тормона (SIADH), перебральный синтром сотевого истошения или сотевое истошение на фоне применения осмоги чески активнях растворов, а также острая надпочечниковая не постаточность.

пость.

Независимо от причины и механизма формировация гипонатриемия и типоосмо вірпость в остром периоде тяжетой ЧМТ относятся к факторам вторичного повреждения мозга. В условиях травмы головного мозга спиже ние илтрия и осмо вирности в плазме крови ведет к дополнительному пако плению жилкости в повреждениых участках мозгового вещества по осмоти ческому гразненту. Следетвием этого является увеличение отека мозга и ВЧД с последующьм нарастанием очаговой и общемозговой симпиоматики

В зависимости от ведущей причины развития гипонатриемии могут быть иено наованы разные элгорятмы ее коррекции. Важно евоевременно и прави наю выпостировать основной механизм и причину развития типонат

рисмии.

Синдром несоответствующей секреции антидиуретического гормона (УАДИ) Развитие типичного гипоосмолярного гипонатриемического синпрома у непрохирургических больных связано с избыточной секренией вы вопрессита (аптилиуретического тормона - АДГ). Причиной типереекреини А.И. у больных в остром периоде тяжелой ЧМТ могут быть первичное или вторич ое воздействие на гипоталамус и неврогинофиз, гиповолемия, сергечная не юстаточность, некоторые текарственные препараты и пр

При диагностике SIADH следует учитывать критерии; 1) снижение уровня ваприя в иза ме ниже 135 ммоль/л. 2) снижение осмолярности на микрови т иже 280 мосмоль/т, 3) повышение содержания натрия в моче ботее Гуммоль/т, 4) осмолярность мочи выше осмолярности плазмы кропи. 5) отсутствие парушении функции шитовидной железы, налиочечников и

почек, б) о сутетвие периферических отеков или дегидрагации.

В качестве лифференциально-диагностического теста используют пробу с ограничением триема жидкости, при этом наблюдают снижение выделе ная дагрия с мочой с постепенным восстановлением его уровня в плазме кровы Можно также провести тест на мочевую кведоту, содержание кого роп синже го пра SIADH в увеличено у больных с типоволемией.

При типопытуптаразме содержание А.Г. также, как правило, повышено, но коррекция типопатриемии происходит прежде всего в результате прове

теныя в местилельной глюкокортикондной терапил

Течение типон, гриемии при SIADH заключается прежде всего в ограничении жилкости то 500 - 800 млусут, причем основной ее объем должны состан отн. колтой пыс растворы и энтеральное витание. В стандартное эпте ральное интарие, которое обычно содержит не более 25 45 можв/и нагрии уториза, не јесообразно дополинјельно вводита пищевую содь,

Оправлано симптоматическое применение осмодиуретиков, особенно у по пагах с проявлениями отека мозга и признаками ВЧГ, а также салуре при винентонов одонтважете инвосту или всемит инин смите или по температура

мых с мочой электролитов.

Исреоральный синаром солевого истощения (CSW). Этот синдром впервые оыт отысли в 50-х готах, по до сих пор обсуждаются прачины его развития и способы течения. Дифференциальная, цвагностика проводитея преимущественно с SIADH (табл. 22.2).

Отъгат съявыми признаками CSW являются уменьшение объема виек реголной жилкости и отрицате навые солевой балаве. Как и при SIADII то тжиты быть яск вочены нарушения функции пригови этой железы, на сто ченинков и почек. Проба на ограничение жизкости при CSW не приволит к уменьшению интерсивности выжетения натрия с мочон, как при SIADII

Гарты, т. 25.2 Дифференциальная диагностика SIADH и CSW сипаромов

Параметр	SIADH	CSW
Т	Норма	Генденция к снижению
Чеч	Пормобрадикарция	Тевденгля к тахикарлии
Масся теля	Норма или увеличена	Снижена
Усо меневины в креатиния плаз	Порма или спражены	Норма или попышень
мы Пурез - жельный вес мочи Нория мочи Постърность мози Инфинокрит Поран издамы Одо потругость плазмы	Норма или снижен Повышен Более 25 ммоль/л Больше, чем плазмы Увеличен Норма или снижен Гипонатриемия 1 ипоосмолярность	Норма или снижен Повышен Более 25 ммоль/ 1 Больше, чем пламы Снижен Повышен Гиповырнемия Гиповырнемия
АЛІ в плазме	Высокий	Норма
Сроки после ЧМТ	315-й день	210-й день

1 ст. на мочевую кислоту позволяет подтвердить гиповолемию, выявляемую по клиническим признакам.

Сотевое истощение и развитие гипонатриемии при CSW происходит на разделании больного, по ному коррекцию типонатриемии при ном слидроме проволят с помощью солевых и коллоидных растворов. Ис по изование растворов коллоилов и кристаллоидов, в том числе гипертопи реского (1,5—3%) раствора натрия хлорида, сочетают с применением на рин вадерживающих препаратов типа флудрокортизона (кортинеф) по 0,1

U.4 MI/CVT.

Синоромы осмотической демиезинизации. Следует помнить, что коррекния типонатриемии должна быть постепенной и осторожной, особенно при се презнаествующем длительном течении и снижении уровня нагрия в изъме крови ниже 120 ммоль/л. Эта предосторожность необходима для изоежания нарастания отека мозга, ВЧГ, а также опасности развизия дечиезинизирующего поражения мозга. Такое поражение мозга описывлется в зиле синдромов центрального мислинолиза моста (СРМ — central pontimentyelinolys) и надмостовых структур мозга (ЕРМ— extra pontinentysulfully). Развизие этих синдромов, называемых еще синдромами осмотиче скоп демислинизации, приводит к высокой инвалидизации и летальности больных.

Условия развития указанных синдромов обусловлен натофициологическими механизмами адаптации клеток мозга к изменениям осмолярности по внеклеточной среде. При развитии гипонатриемии предупреждение из бухания клеток мозга достигается механизмами активного выведения из клеток мозга достигается механизмами активного выведения из клеток достигов и органических осмолитов (продукты метаболитма ктегки, обладающие осмотической активностью). Этот процесс защимает около 48 ч. При возрастания концентрации натрия во внеклеточной сред обращими процесс «закачивания» в клетку электролитов и органических осмотитов (для выравнивания осмотического давления) занимает большее время (около 5 днеи). Значительное превышение осмолярности внеклеточной среды вызывает осмотическое повреждение клетки в виде быстрого се

обезвоживания (клеточная дегидратация), что проявляется в ЦПС лемие иг низирующим процессом.

Дополнительными факторами, усиливающими риск развития осмотиче ского мислинолиза, являются гипокалиемия, печеночные парушения, бол-

ково-энергетическая недостаточность.

Клинические проявления СРМ- и ЕРМ-синдромов возникают черо посколько дней после проведенной коррекции типонатриемии и клинически описываются как locked-in-синдром, тетрапарез, экстранирамилные ростройства, псевдобульбарные нарушения, появление угнетения сознации или его изменения в виде спутанности, эпизодов психомоторного положе дения с последующим угнетением уравную жины вплоть до комы

При инструментальном обследовании больных с использованием МРТ мозга, как правило, обнаруживают симметричные области повышения «пе нала в режиме Т, и низкоинтенсивные области в режиме Т в центральной части моста и с двух сторон — в проекции среднемозговых структур и, ре 👀

в белом веществе полушарий большого мозга

Через 1,5—2 мес выраженность этих неврологических симптомов можть

уменьшаться, одновременно исчезают изменения на МРТ

Нейрофизиологическое обеледование с применением методы опстра слуховых вызванных потенциалов демонстрирует удлинение датентносто -III до V пика, незначительно опережающее клинические проявляния СРМ-ЕРМ-синдрома с последующим возвращением к норме

Единственным методом, позволяющим уменьшить риск развития спидромов осмотического миелиполиза, является ограничение темпа корроции гипонатриемии. При этом необходимо учитывать сроки развития гионнатриемического состояния, наличие сопутствующих осложняющих сомитический статус больного факторов.

Многочисленными клиническими исследованиями показана не иссоф равность соблюдения скорости коррекции гипонатриемии не болес 10 15 ммоль/л за 24 ч при длительности гипонатриемии более 3 дней

#### Основные принципы лечения гипонатриемии

При остро развившейся гипонатриемии (менее 3 днеи) —

ограничение жидкости до 500 мл в день;

введение 1.5—3 % раствора хлорида натрия (50—70 ммоль/ч);

поддержание диуреза на уровне 160 мл/ч.

Скорость повышения содержания натрия в плазме крови должно быть

- в 1 и тень не более 20 ммоль/т за 24 ч до уровия 120 ммоль/т.
- во 2 и день достижение и поддержание пормальных эначенки-

При хронической гипонатриемни (более 3 дней):

ограничение жидкости до 500 мл в день

Скорость появинения содержания натрия в изаме крони до ужил овинь во осно-

- 15 ммоль/л в день при отсутствии дополнительных факторов риска
- 10 ммоль/я в день при налвчив дополните напах факторов риска

Дополнительные факторы риска:

- гипокалиемия.
- печеночные нарушения,
- белково-энергетическая недостаточность.

 $H_{\rm put}$  \$14DH во можно применение лития, демеклоник ины, фенитониа, интибиви АСР и АДГ.

При CSW необходимо восполнение ОЦК паравлельно с коррекцией типопит-

Напериалириемический гиперосмолярный синдром. Гипериагриемия попыоне урония патрия в плазме крови более 145 ммо ть/т приводит к типеот отприости, так как патрий является основным осмотически актипным от к в в назме крови. Это отчетливо демонстрирует формула, по которой о оптывают величину осмолярности:

$$O = 1,86N + \frac{G}{18} + \frac{A}{2,8} + 9,$$

осмолярность, ммоль/л;

№ содержание натрия, ммоль/л;

г содержание глюкозы, ммоль/л;

содержание азота, ммоль/л.

И порме расчетная величина осмотярности практически идентична и того (тктуальной) с помощью осмометра. При нагологии возможно созначие итих педичин на так называемую дельту, яли дискриминанту во приости (дОсм), определяемую по формуле:

$$\Delta O_{CM} = O_{CM_{akt}} - O_{CM_{pact}}$$

Осм. везичина шекриминанты осмотярности;

Осм., измеренная (актуальная) величина осмолярности: Осм., расчетная (по формуле) величина осмотярности.

• Сопластся, что ветичина дискриминанты осмолярности отражает након сто в кроми недоокисленных продуктов распада, производных метаболи сто обтомков» стероидов и г.д. при различных нагологических состояни сто пом числе у больных с тяжелой ЧМТ, и может быть дополнительным этитерием эндогенной интоксикации.

По пошными причинами гипернатриемии являются применение гиперто образоватих (3 - 7,5%) растворов нагрия жюрида и различные состояния, присторых происходит значительная потеря жидкости (обезвоживание), в том образования осмотически активных средств (мочевина, маниялия и т. д.).

#### Причины развития гипериатриемии

Солевая нагрузка

И, по плование сипертонических растворов натрия хлорида

Применение раствора бикарбоната патрия

Волное истощение (обезвоживание)

Восполечные потери на перспирацию через желудочно кишечный грак. Почечные потери применение осмоднуретиков, глюкозурия при студ гом, чточете.

Постхаривни шабет центральный посттравматический, нефротенны врожденный (приобретенный)

Подзеклатное потреоление жилкости (при психических нарушениях у петенци сознания)

Развитие выраженной гипернатриемии (содержание натрия в плазмы кроин бодее 155 ммодь/д, осмо ирность плазмы кроин бодее 340 мосму () у тоо иних с тяже тоя ЧМТ в остром периоде сопровождается высокой дета и постью. Клинические проявления зависят от выраженности типерпатриемий и включают психические расстройства и различную степень угнетения сознания.

Дифференциальный диагноз при острой гипернатриемий важен в связи с особенностями ее коррекции. Помимо клинических признаков обезвоживания и особенностей лечения (применение осмотических диуретиков), наиных диамиеза (наличие сопутствующих заболевании, сочетанность по прежления при гравме), существенное значение имеет лабораторияя диагностико, в частности соотношение осмолярности мочи и плазмы крови (табл. 22.3).

Інперпатриемия и гиперосмолярность при недостаточном потреблении во ды Этот вариал, типернатриемин часто встречается у неирохирургических больных, находящихся в критическом состоянии. Как правило, гипернатриемия при невосполненных потерях жидкости (с мочой, потом, калом и т.д.) и сохранной кондентрационной функции почек не достигает высоких значении (не более 155—160 ммоль/л). Она развивается у больных с измененным уровнем сознания (в том числе медикаментозными ередствами), а также лишенных возможности восполнять теряемую жидкость самостоя с пло в результате нарушения глогания. Развитие дефицита жидкости может быть с тедствием типертермии и потерь на перепирацию, особенно при отсутствии адекватного увлажнения вдыхаемого воздуха у больных на ИВЛ, на фоне применения лиуретиков и т.д. Клинические проявления сходим при всех формах гипернатриемями и описаны выше.

Гипернатриемия и гиперосмолярность при посттравматическом несахарного при диабств. Полиурия и жажда — классические признаки несахарного лишета, развивающегося как следствие недостаточности секрепии АДГ Гиппенным для больных в остром периоде тяжелой ЧМТ является утнего пис и по отсутствие чувства жажды из-за нарушенного сознания, возденст полус ытивных и редаксирующих средств В то же время полиурия может опть стедствием применения диуретических средств и инфузионной терации. Развише полиурии в сочетании с нарастающей гипернатриемией и пиской осмолярностью мочи позволяют поставить диагноз несахарного апабета (табл. 22.4).

Lиблица 22.3 Дифференцияльный длягиоз при сивернатриемии

Осм <sub>ь</sub> ** > 700 мосм/л	700 мосм/л < Осм <sub>л</sub> > Осм <sub>л</sub> ,***	Ocm <sub>a</sub> < Ocm
Не постаточное потребление по па	Дискретная форма DI* Почечная недостаточность Применение еалурстиков Приобретенныя нефрогенный DI Применение осмодиурстиков	Классический вариант DI* Врожденный И Тяжелая форма приобретен- ного нефрогенного DI

<sup>\*</sup>Dl — Daibetus Insipidus (несахарный диабет),

<sup>\*\*</sup>Осм<sub>и</sub> — осмолярность мочи,

<sup>••• (</sup>Ісм<sub>иі</sub> — осмолярность плазмы.

#### 1 то тип т з з 3 Лифференциально диагностические признаки исследового чинбега

Илраметр	Diabetes Insipidus (DI)
A/I	Норма
H. C.	Нормотахикардия
Миси гела	Норма или снижена
ть с моженивы креативин изавиы	Норма или повышены
Impres	Увеличен
пельный вес мочи	] Менее 1004
Нигрий мочи	Более 25 ммоль/л
Гь молирность мочи	Меньше, чем плазмы
ORK	Снижен
1 емьтокрит	Повышен
Потрай плазмы	Гипернатриемия
Осмолярность плазмы	Гиперосмолярность
А/П в плазме	Низкий
Сроки после ЧМТ	[3—15-й день

Коспенным признаком недостаточности АДГ может служить величина в претса осмотически свободной воды, рассчитываемая по формуле:

$$K = V_u - \frac{V_u \cdot O_u}{O_o}.$$

т не К — величина клиренса осмотически свободной воды;

V<sub>и</sub> — объем выделяемой мочи, мл/мин;

\*О" -- осмолярность мочи, ммоль/л;

О. — осмолярность плазмы, ммоль/л.

В порме клирене является слабоотрицательной величиной, что сиплет патвует об удовлетворительной концентрационной способности полки При несахарном диабете он становится положительным и его величина со относится со степенью выраженности полиурии, которая обусловлена пре имущественно потерей осмотически свободной воды.

Стелует учитывать, что все медикаментозные средства и инфутионным герапия, улучшающие почечный кровоток, ускоряют и усиливают проявле

ния несахарного диабета, в том числе гипернатриемию

Интенсивная терания при гиперисмалярном гипернатриемическом синдроме. Вне зависимости от первопричины гиперосмолярного гипернатриемическо то синдрома его развитие является ограничением для проведения осмолну ретической тераний с целью контроля ВЧГ. Это ограничение обустовлено высоким риском развития осмотического повреждения паренхиматочных органов, в первую очередь мозга и почек, как наиболее уязвимых к тенстыпо осмотически активных препаратов в условиях типеросмо приости Считается, что верхним пределом гипернатриемии и гиперосмо приости из ограничения осмодиуретической терании является содержание натрии и изаме крови свыше 155—160 ммоль/л и осмодирности плазмы крови бо исе 320 мосмоль/л.

Теранией выбора при необходимости контроля ВЧД в случае развилия интеросмолярного гипернагриемического синарома является применения сытретиков (фуросемил, дазикс). Они оказывают меньшее влияние на

ВЧД, чем маннитол, но, учитывая натрииуретический жифект, их примене ние у больных с ВЧГ целесообразно при развитии гипернатриемии и типе росмодирного состояния, когда использование осмотических пренарацов противолоказано. В зависимости от ситуации фуросемид используют в до и 0,5 - 1 мг/кг массы тела, а в некоторых случаях и в более высоких до віх

При гипернатриемии, связанной с недостаточным потреблением жилкости, первоочередными мероприятиями являются восстановление ОПК и постепенная регидрагация больного Дефицит ОЦК в первую очередь вос полняют коллоидами, а затем применяют кристаллоиды согласно форму в расчета недостающей жилкости:

$$V = \frac{0.6mN}{140} - 1.$$

где V — объем недостающей жидкости, л;

т — масса тела пациента, кг:

N — величина содержания натрия в плазме, ммоль/л

Вычисленный таким образом дефицит свободной жидкости может быть устранен, причем первую половину рассчитанного для восполнения объем г воды вводят в течение первых 24--36 ч. Целесообразно поддерживать такон геми инфузии, чтобы не снижать содержание натрия в плазме крови быче чем на 2 ммоль/л в час. Основной объем вводимых кристациондов состав ляют изотонический раствор натрия хлорида, полиновные растворы Конгроль электролитов проводят каждые 4-6 ч, целесообразен также контроль ВЧД в непрерывном режиме. Симптоматически применяют калписберегам: щие натринуретики (спиронолактон до 200 мг/сут, триампур)

При несахарном диабете, помимо восполнения дефицита объема жилкости, необходимо предотвратить дальнейшую потерю осмотически своист пой волы с мочой. Это обеспечивается проведением специалической вами. нительной терации природным (адиурскрин) или синтетическим аньпотом

АДГ (адиуретин СД).

# ПРИНЦИПЫ ХИРУРГИЧЕСКОГО ЛЕЧЕНИЯ

#### // Повреждения скальпа

Нопражления мягких тканей головы делят на открытые и закрытые том рышым поиреж дениям относятся ушибы мягких гканей, полкожные и спотепротические тематомы, а также инемическое повреждение мягких тропов головы в результате длительного сдавления. Все виды нарушения отности кожных покровов относятся к открытым повреждениям мягких отности кожных покровов относятся к отпрывным повреждениям мягких отности кожных покровов относятся к открытым повреждениям мягких отности кожных покровов относятся к открытым повреждениям мягких отности кожных покровов относятся ушибления. Все виды парушения отности кожных покровов относятся к открытым повреждениям мягких отности кожных покровов относятся к открытым повреждениям п

Топичными признаками резаных ран являются ровные зияющие краи При повреждении эпоневроза раны часто интенсивно кровогочат. Колотые гона как правило, бывают глубокими и пропикающими. Рубленые раны огрезко сопропождаются переломами костей черена и повреждением мот токо о испестна. Наличие дефектов мятких тханей характерно для ризных гот Папролее часто встречаются ушибленные раны мятких покронов то по то полниклюние при ударе по голове тупым предметом или при надении с разричной высоты. Они могут сопровождаться лицейными или осколочны ни перспомами костей черена.

# . 1 1 Первичная хирургическая обработка раны скальпа

Открытые повреждения мятких тканей головы требуют першичной хи разгасской обработки, а также использования метолов предупреждения нифекции, в том числе столбнячной.

Протипоновальния к хирургической обработке.

• терминальное состояние больного, сопровождающееся критический парушением жизненно важных функций;

• состояние шока и психомоторного возбуждения, когда хирургическа обработка может ухудшить состояние больного.

И тих устовнях осуществляют обработку раны антиссптиками с на юже нисм асептической и темостатической повязки. После стабилизации со толица по напото производят отсроченную хирургическую обращотку рань

Небольшие воверхностные дефекты и ссадины кожи достаточно ас инфицировать и закрыть асептической повязкой. Оптимальным сроком нерычной хирургической обработки ран мятких покровов черена счизнот нерыше 4—8 ч с момента ранения.

Операционное поде подготавливают по всем правилам асентики. Чат всего используют местную анестезию. После гщательного промышлии р илт и у иления инородных тел производят экономное иссечение исжилиспособных краев раны и остановку кровотечения, затем накладывают стехов шов. При общирной отсловке кожи и наличии карманов через контрасртуру ввоям грубчатыя дренаж с активной аспирацией в течение. И

У пострадавших с рвано унибленными рантми и наличием кожить тефа в тов хирургическую обработку раны завершают закрытием тефектов, используя принципы и гастической хирургии

При больних дефектах кожных покровов и невозможности их закрытия производят первичную хирургическою обработку краси раны и закрывают

ее подорастворимыми мазями е антисентиками.

# 23.1.2. Принципы хирургии при травматических дефектах скалым

Хирургическая тактика при травматических лефектах скальна строится с учетом их локализации, расположения в зоне волосистои или неволосистой части скальна, размеров и глубины дефекта, наличия подлежащих повра 🦫 дении костеи черена, твердой мозговой оболочки и вещества можа

Небольшие дефекты скальна можно закрывать путем ротакин наи транс позиции кожно апоневротического доскуга. Такой доскуг формируют пун ч дополнительного дугообразного разреза таким образом, чтобы розании токута было достаточно для закрытия дефекта (рис. 23.1). Для уменьшения на тяжения кожно апопевротического доскуга можно следать насечки на попеврозе перпендикулярно к линии натяжения, сохранив при этом сосуща-

При средних и больших дефектах скальна удливенной формы можно

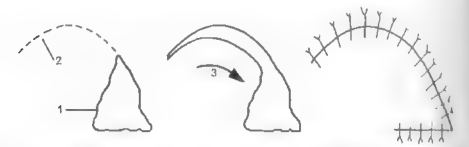


Рис. 23.1. Формирование ротационного доскуга с помощью дугообралного разреза зоны тефекта кожи, 2 - линия доподнительного дугообразного разреза, 3 — наградстви 🤛 гании кожного лоскута.

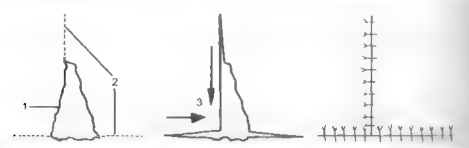


Рис. 23.2. Закрытие дефекта кожи с помощью допо инительных типейных разризов. 1 зова јефекта кожи 2 пини подолнителних разрезов, 3 пипровлени скита опчето ных лоскугов

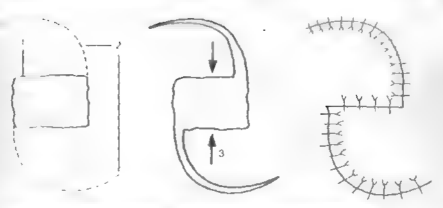


Рис 23.3. Закрытие тефекта кожи с помощью дугообразных разрезов т г фекта к жи 2. эпопр допозните пацах аугообразных разрезов, 3. паправление пилинискомных лоскуют.

применять инов метод (рис 23.2). В этом случае производят разрелы пер с опольного и нарадиельно оси лефекта у сто краев в виде перспернутов этом 1 затем соптивают края и дефект завивают полностью. Такую тех гот, можно применять при линейных сагиттальных дефектах скалына и прином области.

При польших дефектах розационный способ (рис. 23,3) позволяет ягто и, область гравматического дефекта путем формирования дефектов комплы топорском учтетке (закрытие которых производится затем свобод пом кожным юскутом). Особенно важно полностыю закрыть дефекты комплы вопон кожного дефекта при произведенной пластике ГМО и иг есрополний свя водной терметизации полости черена. Иногда дефект закры пот переменая на двух пожках широкий допорский лоскут кнерели и из готы при том в ножках тоскуга сохраняют сосуды поверхностной внеочной пртерии с обеих сторон.

Не имые по шого отрыва скальна следует попытаться произвести микрохи решто кую реими ваш шию скальна с наложением сосудистых анастомо юв

При облирных дефектах скальна в результате его полного отрына необзо шмо восле очищения раны и обработки краев кожи по периметру дефект. стинуть и фиксировать к кости края кожно-апоневротического доскуть Гот пого краи кожно апоневротического лоскута фиксируют интками г розглерена (предварятельно накладывают небольшие отверстия и паруж.) в в и и пътстинке кости, через которые проводят нитки). Натягивать кожноот интерогняеский доскуї необходимо умеренно, чтобы не наруши юсь ст тровоснаюжение. Закрытие основной части дефскта может быть выполненпри помощи пересадки свобо положожно мышечного доскуга с питанопим у тами и полививанием его к сосудам скальна с использованием встват и вед мыстыя височной артерии и соответствующей вены. Альтериативой этс ту может общь трез прав текортикация кости с обнажением тубчатого вени — ст. что ститает устовия аля развития грануляции. В последующем тис. эти рез тог польженной поверхности кости грануляционной тканью, проигиятого принсиканиланно своболного кожного лоскуга. Для закрытия этих учас его по полению кожет в зальнением могут быть использованы эльнизер-

#### 23.2. Виды трепанации

Интракраниальные вмешательства в остром периоле ЧМ1 могут пресъдовать раздичные цели. В вависимости от этих пелей определяются обы о локализация и теми выполнения вмешательств. Так, при отсутствии сощь мещых методов диагностики возникает необходимость в диагностические (поисковых) фрезевых отверстиях. Если при этом выявляют внутричеркае ную тематому, то производят костно-пластическую грепананию, которые в ряде случаев после удаления гематомы может быть завершева выпужлению декомпрессией мозга с удалением костного лоскуга и пластикой ГМО. При наличии выраженного отека и набухания мозга, а также дислокационной гидроцефалии наружную декомпрессию мозга после удаления тематовиследует дополнить катетеризацией и дренированием расширенного контралатерального бокового желудочка.

Вопрос о целесообразности выполнения костно-пластической или релекционной трепанации всегда решается индивидуально в явисимости от многих факторов' характера гравмы (открытая или закрытая), наличия многооскольчатого перелома, степени смещения мозга до операции или сто

пролабирования в костный дефект после удаления гематомы и др.

Следует подчеркнуть, что интракрапиальное вмешательство в остром огриоде ЧМТ имеет свои особенности, поскольку поврежденных мол кратов чувствителен к вторичным повреждающим воздействиям; длительной и трубой гракции ишателями, неоправданным пункциям молга с целью ношью внутримозговых гематом и др.

# 23.2.1. Диагностические (поисковые) фрезевые отверстия

Диагностические трефинации черена производят только при отсутствин компьютерной томографии, ангиографии или ЭхоЭГ, а также при лефинов времени у больных с клиническими признаками быстро нарастающего смещения мозга и тенториального вклинения.

Сторона проведения диагностической грефинации зависит от клишто скои симптоматики. Первое поисковое отверстие накладывается на стороне расп иренного зрачка, противоположной темпиарезу или темпи теп и скольку острые внутричеренные тематомы, вызывающие тенториа набовых интение, чаще располагаются на стороне распиренного зрачка и режу на противоно южной стороне. При наличии одностороннего пере юма ком тей черена большинство острых тематом локализуется на стороне пере юма стороне.

У больных с острои ЧМТ тиатностическое трефинационное отверстве от кла навают сначала в височной области. При необходимости отверстве размиряют до размеров, позволяющих провести ревизию лидурального и сублура и пои тематомы трепанационное «окно» можно увеличны до необхолимых размеров, применив резекционную или костно пластическую трепанацию. И обходимость в нескольких поисковых фрезевых отверствих воликает краноре (ко. Оки накладываются по ходу предполагаемой трепанация череты в студях, если хирург уверей в наличии тематомы на элой сторойе. В последующем пезависимо от резульнатов диагностики при половии поисковых отверствии пезависимо от резульнатов диагностики при половии поисковых отверстии пеобходимо сдедать компьютерную томографию головиого мозга.

#### • / / Двусторонняя декомпрессивная трепанация черепа числиффузном отеке и набухании мозга-

Вопрос о не весообразности инфокой двусторовней декомпрессивной — гани черсил при двффузном отеке и набухании мозга, сопровождаю том сричеренной гипертензием, толерантной к консервазивным мето почной остастся предметом дискуссии. Это объясняется еравнительно отним чистом наблюдении, использованием различных критерией от исуправляемая внутричеренная гипертензия, различными сроками спочног операции и др. Сегодня не могут быть даны четкие рекоменда почной операции двусторовней декомпрессивной тренанации в ост торноле тяжелой ЧМТ.

#### 11 1 Внутричерепные гематомы

#### 1 11 Сдавление и смещение мозга

І ровой гимния в полость черена с формированием внутричеренных тестом отск мога или его набухание приводят к смещению и деформации ресовеных структур мога. Вследствие этого и по мере исчернация резервот с посворных пространств (субарахнойдальных и желудочковых) могут « польть различные градиенты внутричеренного давления (межнолушар

топ супра субтенториальный, краиноспинальный и др.).

Политие межнолушарного градиента давления приводит к смещению об филькс поясной язвилины, при этом в бассейне передней мозговой артоги может развиться ишемия. Нарастание супра-субтенториального грамо пользавления способствует смещению гишнокамповой извилины в тей офитивное отверстие, вызывая ущемление ствола мозга и сдавление. По офитивное отверстие, вызывая ущемление ствола мозга и сдавление. По офитивное отверстие, вызывая ущемление ствола мозга и сдавление. По офитивное обстоятельство мо это инпольза и задней мозговой артерии. Последнее обстоятельство мо это обы причиной развития ищемического отека или инфаркта мозга в тесебие меней мозговой артерии. При височно-тенториальном вклинений обысования ставление ягылочной вены и последующие отек и некрот заты общоть и бо выпон мозговой вены (вены Галена) с возникновением вторичных кровой инияний в ствол мозга.

При упиоду мозжечка и тематомах задней черенной ямки происхолитерые ните краниоспинального градиента давления, которое вызывает смето ис миналии мозжечка в большое затылочное отверстие, что сопропоженоя жи исутрожающим славлением продолговатого мозга. Намиого режения опасминах гранматических образованиях в задней черенной ямке может послосиныем смещение червя мозжечка в тенториальное отверстие что принятить к восходящей деформации мозга. Развитие краниоспина иного граниента может наблюдаться и при диффузном набухании мозга всетствая типеремии или его отека с ущемлением срединно-стволовых структу

но на тепториальном, так и на окципитальном уровнях.

# 23 3 2 Эпидуральные гематомы

Наиболее часто причиной образования острых эпидуральных тематом САП) является повреждение передних и задних ветвей средней оболочечной артерии, по этому чаще всего ЭДГ локализмотся в височной и теменно на сочной областях. Источниками острых ЭДГ могут быть также эмиссариыс тип юнческие вены, вены и синусы ІМО Характерными для ЭДГ являются тереломы черела (особенно при прохождении лиции перелома через проск нию оболоченной артерии). При образовании ЭДГ происходят постепеннос отелосние ТМО от внутренцей пластинки черена и сдавление мозга. Гранц тами ЭДТ часто бывают швы черена, поскольку в этих местах ТМО болес стотно фиксирована к виугренней костной пластинке и отслойка обологки требует приложения большен силы. По этои причине на КГ или МР1 энт тип, хиндуныважовы, эрив в тир испин имотимэт энницируу

Для удаления острых ЭДГ чаще используют костно-пластическую грепа нацию соответственно локализации и размерам гематомы. После удаления тематомы находят поврежденный артериальный сосуд в месте проекции средиси ободоченной артерии, иногда даже в месте выхода се из костного капада При обнаружении кровоточаней ветви средней оболочечной артерии ее колгулируют или перевязывают. В случае кровотечения из обозоченной артерны, расположенной в костном канале, грепанационное отверстие рас инриот к основанию, вскрывают костный канал и затем коагулируют арте рию В полострои сталии свертки крови плотно фиксированы к ТМО и при их хлачении отмечается профузное кровотечение из наружного листка ТМО

После удаления тематомы для профилактики ее репидива необходимо подпись ТМО по вериметру, а также к костному лоскуту

# 23.3.3 Субдуральные гематомы

Источником кровотечения и формирования сублуральных гематом (СДГ) чаще весто являются корковые сосуды в очащу унибов и размозже ния мозга, а также мостиковые вены. При СДІ происходит сдавление мозг га, причем скорость этого сдавления может составлять от минут до несколь ких днеи Важиеншим фактором, влияющим на исходы при острых СД, является быстрота удаления гематомы после гравмы Так, при удалении острои СДІ в течение первых 4 ч летальность составляет около 30%, а уди ление ее в более поздние сроки приводит к увеличению легальности до 90%.

Острые СДГ являются одной из наиболее часто оперируемых патологии при ЧМТ Рекомен (устея всегда производить инфокую краниотомию, а исограничиваться удалением острои СДГ через небольное фрезевое отверсии или небольшую височную (полвисочную) краниоломию. После векрытии ТМО основную массу тематомы уданяют окончатым пинцетом или отсосом, небольшие свертки крови с поверхности мозга струей изоторического раствора гагрия улорила. Важно помнить, что удаление свертков крови при плотной их фиксации к поверхности мозга может вызвать кровотечение из корковых сосудов. Кроме того, под свертками крови может быть ушиблен ная или размозженная ткань мозга, а также сосуды, которые были источии ком формирования тематом. Удаление тематомы пеобходимо производить

ро дискольку после устранения компрессии мозы может наблюдиная о очная верфуния мозы - которов привелет, к острому увеличению объеисть и его прозабированию и древащинионное «окно». При этом могут о кнут пручности и герметичном упинании ГМО.

Носле удаления тематомы кровотечение на поверхности молга останан возгари помощи желатиновой тубки (Gelefoam), ткани на основе окисатон не икололы (Surgicel) или микрофибри пярным коллатеном оде) которые укладывают на кровоточащую поверхность мол т более спос кровотечение из корковых сосудов или мостовых вен останан ппа в помощью биполярной коагуляции.

#### 1.1.4. Внутримозговые гематомы (очаги размозжения).

При ЧМТ наблюдаются как одиночные внутримозговые тематомы (ISML), так и их сочетание с тематомами эпидуральной или субтуральной или субтуральной этинации Изодированные ВМІ более характерны для у карпо-противо этриого механизма гравмы. Они чаще токализуются в полюсно базальных селах лобных и височных долеи. При травме, возникшей вслетствие уструкция-замедления, более характерны смешанные эписубдуральные и внутримозговые гематомы.

Показания к оперативному удалению ВМГ основываются на танных томнью герно-томографической диагностики об их объеме, докализании и следи смещения мозга. Используют также данные мониторного контроля состричеренного давления, в частности стоикое его повышение более чем

ии 20 мм рт. ст.

Узысние внутримозговых тематом производят с помощью микрохпрурнеськой техники. Кровотечение в ложе тематомы останавливают темоста чеськой тубкон или бипотярной коагу іяцией. С этой целью может общи и пользован и фибрин громбиновый клей. Глубинно расположенные впут тимо говые тематомы пелесообразно удалять, используя стереотаксический

потод или современные навигационные системы

Вопрос об объеме удаления очага размозжения мозга всегда решастея интивидуально в зависимости от клинического состояния нациента, шара истиности дистокации мозга, четкого представления о границах нежизне пособной мозговой ткани и интраоперационной ситуации. Необхотимо ситивать также функциональную значимость зоны удиба и размозжения мозга. В ситуациях, когда после удаления внутричеренной гематомы сохраниется или нарастает пролабирование поврежденного мозга и его ущем и не в грепанационном дефекте, возникает необходимость более разликты пого удаления измененной мозговой ткани вплоть до лобэктомии. Очения по, что ее объем будет диктоваться также стороной хирургического вмены и поства (доминантное или субдоминантное полушарие).

#### 23 3.5. Гематомы задней черепной ямки

В задней черепной ямке чаще всего наблюдаются эпидуральные тематемы (встежтвие повреждения венозных выпускников) и реже — сублура и ные и внутримозжечковые.

Хирургическое дечение заключается в выпочнелии субокцинита папой гренанации и удалении тематомы. Если формирование тематомы сопровожпастся развитием окклюзионнов гидроцефални с соответствующей клини ческой симп оматикой, делесообразно осуществить наружное дрендрование боковых желулочков.

При массивных внутрижелудочковых кровоизлияниях у больных с тяже лон ЧМТ может быть показана категеризация жетудочков мозга с наруж

ным дрегированием ликвора и жидкой части крови.

## 23.4. Повреждения свода черепа

Переломы костей черена являются фактором риска поврежлении ТМО но пежащего вещества мозга и соответствующих сосудов с развитием кровотечении и формированием внутричеренных гематом.

#### 23 4.1. Оскольчатые и вдавленные переломы черепа

Переломы костей свода черепа могут быть самыми разнообразными: ли пей ными, оскольчатыми, дырчатыми, влавленными. К открытым относят переломы, нахолящиеся в проекции ран мягких покровов черена. При сохранности покровов черена в области переломов они относятся к закрытым переломам.

Наиболее часто показания к хирургическому лечению возникают при нлавленных переломах костей свода черена, если костный фрагмент смеща е ся больше чем на голинну кости, а также при наличии очаговой невроло гической симптоматики, обусловленной локальным воздействием этого

влавления.

Открытые переломы, сопровождающиеся повреждением ТМО и ликво реей, относят к процикающей ЧМТ, которая требует оперативного вмешы те вытычальства и вотномпьяф дангоом виновымы виноньятру вку, вытов т В пекоторых случаях даже небольшие повреждения наружной костнои пластинки могут сопровождаться более существенными повреждениями внутренней костной и јастинки, что в свою очередь может быть причиной ране ния ІМО, ее сосудов и мозговой ткани В эгих ситуациях, несмотря на от сутствие или минимальное смещение всен толщины кости, также могут возникнуть показания к оперативному вмешательству. Наконец, даже если нет значительного смещения костных отломков (меньше чем на толщину кости), показания к хирургическому лечению могут быть чисто косметиче скими, например в лобной области.

В зависимости от формы и площади поврежденного участка кости, с учетом повреждений мягких тканей выкраивают кожно апоневротический

лоскут, используя линейные, \$-образные и другие разрезы

Следует полчеркнуть, что при любых костных повреждениях, локализую щихся вне волосистои части головы, кожные разрезы необходимо выпот нять над волосистой частью головы. Всегда надо учитывать топографоана томические особенности кровоснабжения и инпервации покровов черена При оскольчатых переломах кожный разрез должей обеспечить достаточ ную ревизию всей зоны перелома. Кожно-апоневротический доскуг вы

рабован съким образом чтобы восливи вефски находился в его центре совобщью расбатора произволя от бынкивийе надкостивниц в зоне передо С. 1 на костиве фрагменты фиксированы не изотно, их осторожно и иск от вым образом, чтобы острыми краями не повредить ТМО и мол прочной фиксании костинх фрагментов может воздиких в необхода сста являет являния всей зоны вдавления по периметру. Си этого астольного уришнотом изболи у Джит в С помонью этекатора расстановошими от стингами выпиденный костиви тоскут освобождают от ГМО и извлечы от Эсупесть изот ревидию по стежаней ТМО, сублурального пространства изтажены можь. В тем ТМО внинвают нагихо и иг прои лючите си насти С и суст стремиться к максимально полному восстановлению формы от и в воне передома путем ещивания всех круппых костивх от юмков

При открытых, завеломо инфинированных влавленных переломах свобольо лежание костные фрагменты удаляют, рану обрабатывают раслиорана антисситиков в произволят отсрочениям пластику костного дефекта

# . 14.2. Повреждения венозных синусов

вышие анатомии венозных синусов ГМО особенно важно для нейрохи ререз поскольку их поврежление в резуньтате гравмы в игоперативного полите вства может быть фазальным. Венольне синусы тверхон моловой это точки образованые се дупликатурой и имеют обычно грехгранично форму. Они являются основными венозными компекторами, в которые пилалиот в ны песуние кровь от можа и глалини. Помимо этого, через инглоичествление изместарные вены синусы ТМО связаны с венозной системой костей персы и наружных покровов. Отток венозной крови из синусов осуществляется в основном через внутрениие яремные вены, выхоляние через ярем и отверстия. Кроме того, часть венозной крови из синусов через типлои ческие и эмиссарные вены оттекает в венозную систему паружных покролог черена. Анатомической особенностью синусов является ригилюсть и степок, которая обустовливает зняние синуса при его повреждении, привотышее к массивной кровопотере и воздушной эмболии.

Панболее крупными венозными сипусами ТМО являются верхнии про

то паный, подеречные, сигмовидные, а также прямой и пещеристые

Повреждения сипусов IMO могут возникнуть как при открытой проци в новен ЧМТ, так и при закрытой. Верхнии продольный синус повреждено от игрите илю чаще. При закрытой гравме повреждения синусов происхоты веледетьие их ранения костными осколками, а при проциклюних ранениях костными отломками и ранящими снарядами.

При открытых ранениях и наружных кровотечениях из поврежления списов ТМО яли внутричеренных кровоиздияниях показано экстрения оперативное вмещательство. Оно должно сопровождаться полным объеми мероприятии по возмещению кровопотери и максимально быстрой ост

повкой кровотечения из поврежденного синуса

При наружных кровотечениях временная остановка может быть логти нута тампоналов темостатической губкой и наложением давишей повык В перпод полготовки к операции осуществляют мероприятия по восноти иню кровонотеры. При небольших повреждениях верхнего спиттально спиуса произволят закрытие его дефекта кусочком мышина, которую фи сируют швами. На эту область дополнительно пажладывают пластинки те мостатической губки. Линенные повреждения синуса могут быть ущиты на южением герметичного шва. При повреждениях синусов рекомендуют ис

пользовать различные сосудистые протезы, а также аутовену.

Верхний сагиттальный синус допустимо перевязывать только в перелнеи его трети в связи с развитои коллагеральной венозной сетью. Перс вятка его в средней (пентральной) треги может привести к тяжелому на рушению венозного оттока, внутричеренной гипергензии и глубокой инвалидизации больного Перевязка сипуса в задней трети практически все га приводят к глубокой инвалидизации и часто к смерти. Поэтому после временной остановки кровотечения из верхнего сагитального синуса необходимо стремиться выполнить пластику его стенок и восстановить кловоток.

# 23.5. Повреждения основания черепа

Повреждения в объести основания черена часто сопровождаются повре ждением костных структур, формирующих парабазальные пазухи, контуры глазниц, глазных яблок, периферических органов слуха, черенных нервов.

# 23.5.1. Базальные фистулы

Малая прочность решетчагой пластинки, тесное соприкосновение арахпои тальной оболочки и кости с перфорацией ее обонятельными волокнами делают эту область наиболее частым местом возникловения ликворных фистул Назальцая ликворея через отверстия решетчатой кости возможна и при отсутствии костных повреждении вследствие травматического отрыва во юкон обонятельного нерва. Переломы, проходящие через лобную и клиповидную пазухи, также нередко являются причиной возникновения дуральной фистулы и ринореи.

Переломы каменистои части височной кости и области соецевидного отростка могут обусловить ушную ликворею с дренированием ликвора из ередней или задней черенной ямки. При этом истечение ЦСЖ происходит через наружный слуховой проход либо, при неповрежденной барабанной перепонке, в барабанную полость, в яченки сосцевидного отростка и через

слуховую трубу в носовую часть глотки.

Ликворея встречается у 2-3% больных с ЧМТ и у 5 11% с переломами основания черена Базальная ликворея составляет 1 6% от всех последствии ЧМТ, У детей ПБЛ встречается реже. Это связано с больмей эластичпостью костей, составляющих основание черена, а также недостаточным

ра витием добной и клиновидной назух в детском возрасте.

При повреждениях основания черела в области передней черепной ямки с вовлечением придаточных пазух носа или повреждениях в области средпен черепі он ямки с вовлечением придаточных пазух уха возникает базаль ная ликворея. Характер передома зависит от при юженной силы, ее палравдения, особенностей строения черена. Каждому виду деформации черена соответствует характерный перелом его основания. Смещаю, цвеся костные фрагменты могут повреждать мозговые оболочки. В 55% наблюдении лик

огр я назинается в течение первых 2 сут после травыта, а в 70% наблюте ний — в течение 1-й нелели после травым.

Хорошо известно, что рашияя ринорея прекращается споитанию в 1 ю осто во у 85% больных, а оторея — почти во всех случаях вследствие грыже сого выпятивания мозга в щель на основании черева и возникловения спасчного процесса.

Основная опасность базальной ликворей состоит в том, что она является фотором риска возникновения посттравматических менингитов. Согасно типлам разных авторов, у больных с посттравматическими ликворными фисту ыми частота менингита составляет от 3 до 50%. Вероятность возник почения менингита тем выше, чем длительнее существует ликворся.

Существуют разные точки зрения в отношении показании к хирургическому закрытию ликворных фистул основания черена и сроков операции О пот авторы предпочитают производить ранние хирургические вмешате в спа. Они утверждают, что все ликворные фистулы независимо от длитель пости их функционирования должны быть закрыты, поскольку даже при сломаниюм прекращении ликвореи фистула остается и в течение всеи жиз на сохраняется риск возникновения меницина.

Тругие авторы занимают более сдержанную позицию, так как в 35% на одолении ликворея прекращается споитанно в течение первых 24 ч после сравмы, в 68% — в гечение 48 ч и у 85% пациентов — в течение 1-и нелу иг после гравмы. Ряд авторов считают необходимым оперировать больных с попрекращающейся ликвореей через 1—2 нед после травмы при не эффек

пиности консервативного лечения.

Принции оперативного вмещательства на ликворной фистуле сподился к дерметичному закрытию дефекта ТМО. Для замещения дефектов костной груктуры и твердой мозговой оболочки применяют различные материалы васкутичный доскут, фасцию височной мышцы, васкутяризованный поскут внеочной мышцы е фасцией, широкую фасцию бедра, «расшешленный» прериализованный доскут скалыта и пр. Трансплантат фиксаруют к ТМО у польми или непрерывными швами, а также клеевыми комполнциями.

Выбор оперативного вмешательства зависит от точной дока иглации лик порной фистулы. Непрохирурги градиционно используют краннотомню для акрытия ликворной фистулы в передней черенной ямке. Преимущество того доступа — прямая визуализания дурального дефекта. К тому же транс изаптат над дефектом ТМО, перемещенный интракраниально, будет намно ипрован придегающим мозгом. Показаниями к бифронтальной кранното мни являются наличие костных повреждений на основании черена с эмусторой, нескольких дикворных фистул, расположенных в ере илих и стаплот с их решетчатой пластинки и площадке клиновидной кости, а также не возножность определения точной локализации фистулы. Д в у пушктия спрургического доступа к основанию передней черенной ямки и писторион фистуле и уменьшения гракции лобных долей во время операции используют тренаж ликвора из люмбального субарахнойдального пространства и пентрикулярную пункцию.

После отсетаровывания кожно-апоневротического лоскута кнере от а надоровных дуг в добнои области выкраивают гранециеви поли и иг П огранным надкостивчным лоскут на питающей ножке. Можно выкропостиско нько таких тоскутов меньшей вгирины, включающих в датеральных си

их от тетах расслосиную фасцию височной мышцы.

После выполнения трепанации ТМО векрывают инненным разрелом парагмельно янжиему краю выниленного костного дефекта. При двустороннем потхоле пропивают верхний сагиттальный синус у петупиного гребня и пересеклют его между лигатурами вместе с фальксом. Осуществляют ревилию интрадурального пространства на стороне докализации фистулы. После обнаружения фистулы приступают к властике дефекта ТМО, восстанавливая терметичность черена. Нанлучший эффект фиксации аутогранстванная терметичность черена. Нанлучший эффект фиксации аутогранстванна, та чоститается с помощью биологического клея, а при его отсутстый используют узловые или непрерывные швы дибо клеевой материал гима. ТаспоСотф» (Никомед). После пластики фистулы ТМО защивают натухо. Векрытую при костно-пластической грепанации лобную паруху герметично закрывают, используя наякостничный доскут и клеевые композичний. Отришательной стороной субфронтального доступа является повреждение обонятельных нервов.

Пра небольших, четко диагностированных фисту тах в области передней тереплои ямки использование микрохирургической техники, аутоткани и опологического клея позволяет осуществить закрытие фистулы, используя о тосторонний субфронтальный интрадуральный доступ, не повреждая

обонятельные нервы.

Инкьорные фистулы в области задней стенки лобной пазухи можно закрить экстра (уральным подходом, а также путем костно-пластической гре-

панации передней стенки лобной пазухи.

Применяется также экстракрапиальный полхол к ликворной фистуле основания пере (чей черенной ямки. Впервые его осуществит в 1948 Ст. Dohlman, используя назоорбитальный доступ и рогацию лоскута слизи егон оболочки полости поса. В последующем этот доступ был усовершенст вован. Некоторые хирурги стали отдавать ему пре цючтение при закрытии фистулы в области решетчатой пластинки.

Паружную этмоидэктомию рекомендовал J. R. Chandler в 1983 г. Ее стани часто применять при отсутствии показания к интракраниальному вменательству. При локализации ликворной фистулы в области турецкого седы оправлян трансиазально-транссфеноплальный доступ с тамі онадой кли-

товатиой цазухи аутотканью (мышита, жировая ткань и др.)

В последнее время в неирохирургии стали применять эндоскопические мето на закрытия небольших ликворных фистул, используя фибрии-тромойновый к ег. Процент удовлетворительных результатов таких операции с учетом ква ификации специалистов и при непользовании современной эпроскопической техники достигает 88—98.

К фистуте, локализованной в средней или задней черенной ямке, подхоил тем доступом, который неирохирургу кажется наиболее удобным: на пример, польисочным для закрытия лефектов в височной ямке. Техника закрытия дурального дефекта при этой докализации такая же, как и при де

фектах передней черепной ямки.

В остром периоле ЧМТ при ушной ликворее хирургическое лечение применые ся кранде редко. При необходимости используют в основном два способа оперативных вмешательств: интракраниальный доступ (как е питра , так и с экстралуральным подхолом) и грансвуральным (с подхолом через паружини слуховой проход к разрыву ТМО). При прямом доступе к фистуле в большинстве наблюдении ликворея прекращается. Способы вакрытия фистуль, те же, что и при изаетике в перелней черенной ямке

При неуставовлениюм показизации викворной фистулы, на вичии при зъяков повышения виутруператного заязевятя изизира созетания зикворси у гизропефазией выполняют полооператовеальное изи ветгрику юперато неальное шунтирование.

# 23 5 2. Повреждения черепных нервов

Черенно-мозговая гравма нередко сопровождается прямым или опосрапованным повреждением черенных первов. Разработаны и предложены хируровлеские вмешательства в основном при повреждениях зрительного и пипевого нервов.

## 23 5.2.1. Декомпрессивные операции при непрямом повреждении зрительного нерва

Анатомически вриге выни перв делится на четыре части вистриг гатоми длиной. 1 мм, вистриорбитальную -- 25—30 мм, вистриканальную 10 мм и вистричеренную 10 мм. При непрямом повреждении напослесчего страдает вистриканальная часть вриге выого нерва. Примерно у 0,5~ 1,5% пострадавних с непроникающей ЧМТ наблюдеотся непрямых вовреждения зрительного перва, особенно если место приложения у гарыаходится на той же стороне в тобной области, реже в височной и стпалочной.

До настоящего времени отсутствуют проспективные ранломизиров инны песледования эффективности декомпрессии зритетьного перва при ЧМТ, и связи с чем и показания к этим операциям требуют уточнения. Большинство авторов считают, что основным показанием к текомпрессии притетьног перва является отсроченное ухудивение зрения после травмы, при на шчи клинических и репттенологических признаков его повреждения и какича. В этих случаях своевременно выполненная операция даст положитетьны эффект.

Хирургическое лечение нецелесообразно при изначальном и стаби наго амаврозе, а также при положительной динамике зрительных функции и

фоне консервативного лечения.

Декомпрессия зрительного перва может быть выполнена с использованием субфронтального изи итерионального доступа. После получа к илу ричеренной части зрительного нерва ТМО отслаивают от кости у основных и производят резекцию верхней стенки канала до вхождения фительно нерва в орбиту. Декомпрессия зрительного нерва предусматринет не тот ко вскрытие канала на всем протяжении, но и удаление практически по в вины верхней окружности эрительного канала, включая место вхотти и хода эрительного нерва. Вскрывают и кольцо ТМО, которос так и мож сдавливать эрительный нерв у места перехода его из внутричеренного но внутриканальную.

Кроме субфронтальной интрадуральной декомпрессии приз папо перва, применяется трансэтмондальный подход к каналу прать папо

нерва.

# 23 5 2.2. Декомпрессивные операции при непрямом повреждении пицевого нерва

Повреждения лицевого нерва в одноименном канале чаще наблюдаются при передомах каменистой части височной кости. При ЧМТ передомы пирамилы височной кости бывают краине разнообразными по форме. Чаще выделяют два вида переломов продольные и поперечные. Продольные верстомы наблюдьются в 70-90% случаев, часто они прододжаются от каменшего чешунчатой щели параллельно или через слуховой канал. Поперечные переломы (перпендикулярно к наружному слуховому каналу) встречаются веже.

Показания к хирургической декомпрессии лицевого нерва и время выпо шеныя операции сильно варьируют. Основными показаниями к хирургической јекомпрессии лицевого нерва являются нарастание клинической картины нарушения функции лицевого нерва и неэффективность консервативного лечения. Для декомпрессии лицевого нерва рекомендуют использовить чрессоецевидный (гранслабиринтный) доступ к каналу лицевого нерва.

# 23.6. Нарушения ликвороциркуляции в остром периоде

В остром периоде ЧМТ нарушения ликвороциркуляции могут наблюлицея при впутричеренных гематомах, внутрижелудочковых и субарахнойлатыных кровойзлияниях, вследствие смещения и деформации мозга. Латеразывая дислокания полушарий большого мозга приводит к нарушению оттока ликвора в результате блокады межжелудочкового отверстия и/или ствитения III желудочка. При этом развивается асимметричная дислокациопи в пидроцефалия, которая, по данным двусторонней регистрации внутричеренного давления, сопровождается возникновением межполушарного градиента давления.

ь юкада ликворных путей свертком крови, перегибы и деформации вопопровода мозга, гематомы задней черепной ямки, аксиальная дислокация мозга с ущемлением его ствола приводят к симметричной окклюзионной ги гропефалии. Нарушение циркуляции ликвора как по конвекситальным, ык и по базатьным субарахнойдальным пространствам может наблюдаться выстепние массивных субарахноидальных кровоизлияний. Грубые нарушения оттока ликвора изменяют баланс между его продукцией и резорбцией. Изобночное наконление переброспинальной жидкости в желудочках мозга епособствует развитию интерстициального отека головного мозга и становится дополнительной или даже главной причиной внутричеренной гипертен вин.

Парушения тиквороциркуляции в остром периоде ЧМТ требуют в осповгом выполнения дренирующих операций. При окклюзионной симметричной на процефалии осуществляют наружное дренирование переднего рона поколого же гудочка субдоминантного полушария. Развитие дислокациогнов инфорефалии ири сдавлении мозга внугричеренными гематомами может потребовать дренирования расширенного желудочка в дополнение к основному вмешательству удалению внутричеренной тематомы. Операний с имплантанией шунгирующих систем используют в основном при развитии тилропефалии в промежуточном и отдаленном периолах гравмы

Впедрение современных метолов визуализации мозга с использованием компьютернов и матнитно резонансной гомографии полюдило в изгительной мере решить вопросы лиагностики характера и тяжести повреждения черена и головного мозга. Использование современного микрохи рургического инструментария, операционных микросконов, высокоско ростных инструментов для обработки костей, стереотаксической и нави гационной техники существенно изменили технологию выполнения пей рохирургических вмешательств при ЧМТ. Тем не менее многие вопросы остаются дискутабельными: объем, характер, сроки оперативных вмешательств с учетом надичия интракраниальных и экстракраниальных факторов вторичного повреждения мозга при разных видах ЧМ1. В этих условиях необходима дальнейшая разработка хирургических стандартов и рекомендаций, основанных на принципах доказательной медицины.

### Глава 24

## ОЧАГОВЫЕ УШИБЫ ГОЛОВНОГО МОЗГА

Ушибы головного мозга — очаговые макроструктурные повреждения вещестиа головного мозга, возникшие в результате травмы,

Механизмы возникновения. Ушиб мозга возникает при непосредственном вознастлии механической энергии на венество мозга, а также в результате у пра о противолежащие стенки черена или большой серновидный отросток, мозжечковый намет. Ушиб мозга возможен и при переломе костей, и при неповрежденных костях черена.

В зависимости от механизма травмы ушибы мозга принято делить на не-

сколько подтинов, главные их которых следующие:

 уплю мозга в зоне перелома костей (рис 24.1). Локализация очагов увшба в таких случаях совпадает с участком перелома костей и может наододаться как при открытой, так и при закрытой ЧМ1;

 увиб мода на месте приложения силы удара (сопр contusion) (рис 24.2) Ушиб мода возникает в случаях, когда сила внезалного и токального вдавления костей черена превышает голерантность приде-

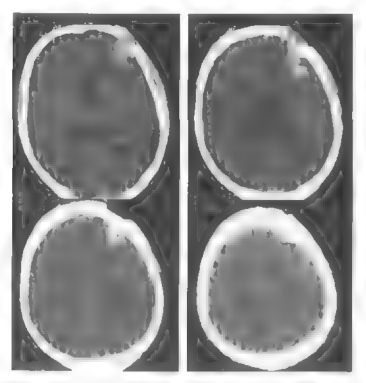


Рис. 24.1 Компьютерные томограммы аксистычне срезы Очт размозження в и по стоя по к при езаплениюм перетом с 30 детаетс постра азапсто



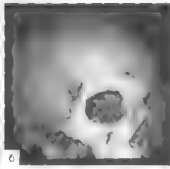
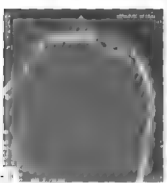
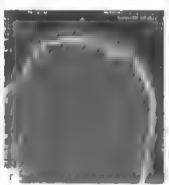
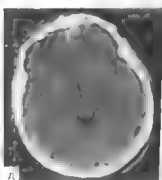


Рис. 24,2. Компьютерные гомограммы. Узырный механизм форми рования очагов конту вит при въднесниом переломе лобной кости с растрескизанием в. 6 – трезмерная рековструкция костей сво ы чер.

в. 6 — трехмерная рековы рукция костей сво и черия и двисього скей и, и г — костят я режим, и иканевый режим. Уныбы и асустану от исту потых тотен







жащих от истов моловых оболочек и вещества мозга. Разрыв сосуто мяткой моловой оболочки обычно является результатом сильного тот тяжения, которое возникает при быстром но вращении к своси поумального конфагурации докально сдавлениюто эластичного участь кости:

ушиб участка мозга, расположенный противоположно месту приложения узара (contrecoup contasion) (рис. 24.3). Классическим примеро является ушиб полюсов тобных лолей при надении на запыток.

Очаги униба рамичны по своей структуре, форме, не шчике, ток ги види, численьости, соответственно различны их клинческие проя ления.

Натоморфология. Первичные контузионные транма лические искроз при макроскопическом исслезовании представляют собои очали судорратического проинтывания корь мози Микроскопическое исслегование очала цервичного некроза позволяет а цепиль зопу депосредственного тканевого разрушения, зопу невортними изменении и зопу обратимых изменении.

Вторабатые травизтаческие (посттравматические) некроят развиняю спустя некоторое время посте гравмы. Причиной их возниключения стуж нарушения кровообращения, закворознамики, а также воситанте изи пропесты. На свежих срезту нефаксированного моз а вторичные искров а тем отся в чале интемических и теморратических очатов размятиения

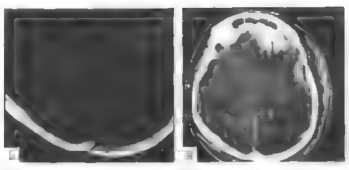


Рис. 24.3. Компьютерные томограммы. Противоударный механизм формирования контульного очага в левой тобной доле в сочетании с субдуральной гемаломой при передоме чешуи затылочной кости.

 костный режим. Видны множественные переломы ченими затылочной кости, б. мягкотканнья режим. Видны крупный очаг размозжения и субдуральная гематома слева.

белом веществе, являющихся как бы продолжением очага первичного травматического некроза.

Одна из причин возникновения вторичных периконтузионных некрозов спижение мозгового кровотока в этои зоне. Установлено, что в центральной части очага контузии спижение кровотока до уровня иннемии наступает готчае после нанесения травмы. В периконтузионной зоне кровоток впачале временно усиливается, а затем в течение 3 ч после травмы уменьплется то уровня ишемии. Через 6 ч после гравмы тромбоз сосудов обнаруживлется уже не голько в очаге контузии, но и в периконтузионной зоне, что в конечном счете ведет к развитию вторичных некрозов.

Организация очажка некроза или кровоизлияния в коре начинается уже терез 15 ч после гравмы и заканчивается формированием небольшого участка клеточного глиоза.

Очан непосредственного разрушения ткапи с кровов лияниями окружен юпои пеобратимых и зонои обратимых изменении паренхимы мозга, являющенся источником тканевых реакций, обеспечивающих очищение очага и его организацию В течение первых 3 дней зона ушиба представлена некротизированной тканью с кариорексисом, плазмолизом, очаговыми скоплениями лейкопитов В это же время появляются первые зернистые шары — макрофати Активное врастание в зону некроза новообразованных сосудов начинается через 6—7 сут, при этом важную роль в антиотенезе и посттравматических процессах репарации играет повышенная экспрессия эндотели ального фактора роста сосудов.

Гистологическое исследование мозга умерших в гечение 48 ч после ЧМТ позволяет проследить динамику изменении в перифокальной зоне ущиба мозга на светооптическом уровне Эозинофилия непронов проявляется через Г ч после травмы, постепенно нарастая в интенсивности окраски и коничестве эозинофильных неиронов. Инкрустация непронов выявляется в интерва е от 3 до 48 ч. Ушиб мозга не только средней, но даже яеткой степени, приводит к отсрочениым изменениям дитоскелета вксонов в различных областях мозга. Набухание аксонов постепенно нарастает с 1-то члеа и весь период паблюдения (48 ч). Инфильтрация сегментоядерными лейкоци-

тами томичивоннямися уже через 40 мин после транмы мозга, постепсана вартстает в (еление 48 ч. (в неосложнениях саучаях).

При ушивах мода деткои степени организация некроза али кропои гни им к коре начинается уже через 15 ч после гравмы и может закончных формированием очажка кветочного стнова. Срашении твер юн и митко модговых ободочек над этими очагами обычно не бывает, по дветки миски модговых ободочек срастаются.

При ограниченных субарахноидальных кровой влияниях, не сопрощож ыющихся парушением целостности мяткой оболочки то ювного мольз вечение первых 5 -7 сут происхолит резорбция излившейся крови мыкрофытми. Кровонзлияние в поверхностные отделы коры приволит к очасовов разрушению концевых ветвей апикальных денаритов неиронов, располиженных в глубоких слоях коры; возможны некробиотические изменения в гользатавных и вставочных неиронов П –IV слоев коры, наиболее ранимы при типоксии, микроциркуляторных нарушениях

На месте упиба мозга средней степени через 3—4 мес обпаруживаюте рых юпетлистая сеть аргирофильных волокон и интенсивное развитые т и тпаных волокон, плотное срастание с мяткои мозговой оболочкой, пере ко врестание соединительногканных волокон из мяткой мозговой облочки в мозговую ткань. Интенсивное развитие глиальных волокон и тпертуюфированные астролиты обнаруживаются по периферии глиоме оле

мального рубца.

При ушибах мозга тяжелой степени соотношение мозгового детрита количества излившенся крови значительно варьирует. На протяжении у Гсут после гравмы могут возникать эрозивные кровой глияния, обусловленые фибрипоидными некрозами степок сосудов. Процессы организациалительно замедяются Через 2 нед центральная часть очана запята том генной массой полужидкого распала ткани с труппами кристат пов темати ына, зерпистые шары располагаются лишь по периферии. Через 4—6 гиовообразованные сосуды врастают только в периферические отлелы оча В течение 3—5 мес и до 1,5 дет после гравмы на месте очага ушиба тяжет степени формируются пористые, компактные, кистозиые, часто пигменрова шье тлиоме водермальные рубцы и посттравматические кисты, сольжание ксангохромную жидкость. Мяткая мозговая оболочка обычно сщена с твердой мозговой оболочкой.

Исходом обицирных очасов разрущения мозговой ткани являются кие окруженные зоной артирофильных и коллагеновых волокон, в свою очерокаимленную поясом волокийстого глиоза. В прилежащих участках кочерез многие годы можно нашти инкрустированные кальцием непропы, белом веществе – дистрофические изменения в виде споптиозного стостояния и образования мнелиновых шаров, что макроскопически пырается в атрофии инсидатерального полушария, преимущественно белого щества, и вентрикуломегалии бокового желудочка. Нерелко обитружные ся так называемые старческие блящки, солержащие бета-амилого и зна

гичные бляшкам в мозге пациентов с болезнью Альцгеимера

По принятой в России единой клинической классификации черен мозговой гравмы очаговые ушибы мозга по тяжести разделяют на 1 ст. ин 1) четкие, 2) среднетяжелые, 3) тяжелые,

Ушиб головного мозга легкой степени. Патоморфологически учини истепени характеризуется струппированными точечными кровой гиппир

отраниченными разрывами мененх чил илим сосунов и участками нокальпого отека вещества мозга.

Упито мо на те, кои степени встречается у 10—15 % постралавних с ЧМТ. Хартктеризуется кратковременным выключением сознания после травмы тисскотьки секуют или песколько минут). Типичны жалобы га толовную по повокружение, тошногу и др. Наблюдаются ретром, кои и антеро пришая ампезия, рвота, иногла повториая. Жизненно важные функции объетно ост выраженных нарушении. Могут отмечаться умеренные брадиктолия или тахикардия, иногда артериальная гипертензия. Дыхание, а также температура тела без существенных отклопении. Неврологическая гимптоматика обы но мяткая (клонический нистагм, легкая анизокория, признатки пирамидной педостаточности, менингеальные симптомы); регрессирует в течение 2—3 иед.

При уппибе мозга леткои степени возможны передомы костей свода черена и субарахнойдальное кровойзлияние. К Г в половине наблюдений выявлеть в мозговом веществе ограниченную зону пониженной плотности, б шкую по томоденситометрическим показателям к отеку головного мозга (о . 8 то 28 П). Как показали патологоанатомические исследования, при поможны меткие кровойзлияния, для визуализации которых недостаточна разрешаю дая способность КТ. В другой половине наблюдений ушиб мозга тегкой степени не сопровождается очевидными изменениями КТ, что

связино с ограничениями метода,

Отек мога при ушибе легкои степени может быть не только локальным, по и оогее распространенным. Он проявляется умеренным объемным эффектом в виде сужения ликворных пространетв. Эти изменения обнаруживаются уже в первые часы после травмы, обычно достигают максимума на Уп сутки и исчезают через 2 нед, не оставляя гнездных следов. Локальный отек гри ушибе деткой степени может быть также изоплотным, и гогда диатот основывается на объемном эффекте, а также результатах динамического К I-исследования.

МРТ (прв использовании аппаратов с достаточным разрешением) при уг ще могта тегкой степени выявляет участки изменения сигнала, соответ-

стаующие огранывенному локальному отску мозгового вещества.

Уший головного мозга средней степени. Йатоморфологически ущиб мозга средней степени. Патоморфологически ущиб мозга средней степени характеризуется мелкоочаговыми кровоизлияниями, участыми теморралического пропитывания мозговой ткани с небольшими очажнами размятчения при сохравности конфитурации бороза, извилин и связами размятчения при сохравности конфитурации бороза,

вей с мягкими мозговыми оболочками.

Среднетяженый ушиб мозга встречается у 8—10% пострадавших с ТМТ Х практеризуется выключением сознания после травмы до нескольких тесятков минут — нескольких часов. Выражены регро-, кон- и антерограция амиения. Головная боль часто сильная Наблюдается рвоза, порои многократная. Возможны нарушения психики, преходящие расстройства жизненно важных функции брадикардия или тахикардия, повышение артеры выного давления, тахинно э без нарушения ритма дыхания и проходимости грахеобронхидьного дерева, субфебрилитет. Часто выражены оботоченные признаки. Утавиналогся ствотовые симптомы, пистагм, лиссопилиы менингельных симптомов по оси тела, двусторонние пира милиые знаки и др. Отчет иво проявляется очаговая симптоматика (опрете ысмая локализацией ушиба мозга) зрачковые и т назодвигае выые па-

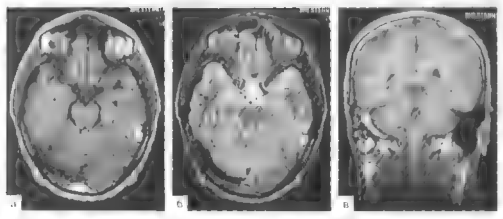


Рис. 24.4. MP гомограммы Миожественные кортикально субкортикальные озати уаниба средней степени в левой височной доле

т подальный сред о 1, 6 закональный сред по Т-, в фроммания сред по 1,

румения, парезы конечностей, расстройства чувствительности, речи и г / Уги гисканые знаки постепенно (в течение 3 -5 пед) стлаживаются, по могут держаться и длительно. Нередко наблюдаются переломы костей спода и основания черена, а также значительное субарахнойдальное кропоиздиние.

К І в большинстве наблюдений выявляет очаговые изменения в виде не компактно расположенных в зоне пониженной плотности высоколлотных включении либо умеренного гомогенного повышения плотности на небольной плотности на небольной плотко ки К Г соответствуют небольшим кровоизлияниям в зоне ушиба или умеренному геморратическому пропитыванию мозговой ткани без грубой се теструкции Динамическая К І обнаруживает, что эти изменения подвергаются образному развитию в течение 15—30 сут. В части наблюдений при клинической картине ушиба мозга средней степени КТ выявляет очаги по ниженной плотности (локальный отек), либо травматический субстрат убелительно не визуализируется.

Ушибы могга средней степени при МРТ выявляются в виде очаговых в с менений гетерогенной или гомогенной структуры, что определяется осо бенностями кровойзиияний в зоне ушиба и их давностью, и отражают си мущию геморрагического пропитывания мозговой ткани без трубой ее дест

рукции (рис. 24.4).

Ушиб головного мозга тяжелой степени. Патоморфологически ушио мозна тяжелой степени характеризуется участками гравматического разрушения мозговой зкани с образованием детрита, множественными теморрализми (жидкая кровь и се свертки) при утрате конфигурации борозд и извизии и разрыве связей с мягкими мозговыми оболочками.

Тяжелый ушиб мозга встречается у 5—7% пострадавших с ЧМТ Ха рактеризуется выключением сознания после травмы продолжительностью от пескольких часов до нескольких недель. Часто выражено двигательное возбужление. Наблюдаются тяжелые угрожающие нарушения жизнезни

важных функции: брадикардия или тахикардия; артериальная гипертения, парушения частоты и ритма дыхания, которые могут сопровождаться парушеннями проходимости верхних дыхательных путей. Выражена гипертермия. Часто доминирует первично стволовая неврологическая симптоматика (плавающие движения глазных яблок, парезы взора, тонический множественный нистагм, нарушения глотания, двусторонний мидриаз или мноз, дивергенция глаз по горизонтальной или вертикальной оси, меняющийся мышечный тонус, децеребрационная ригидность, угнетение или прилация сухожильных рефлексов, рефлексов со слизистых оболочек и кожных покровов, двусторонние патологические стопные рефлексы п пр.) Эта симптоматика в первые часы и дни после травмы затушевывает очаговые полущарные симптомы. Могут выявляться парезы конечностей (вилоть до парадичей), подкорковые нарушения мышечного тонуса, рефлексы орального автоматизма и г. д. Иногда отмечаются генерализованные или фокальные судорожные припадки. Общемозговые и особенно очаговые симптомы регрессируют медленно; часты грубые остаточные явления, прежде веего со стороны двигательной и психической сфер Очень часто ущиб головного мозга тяжелой степени сопровождается перетомами свода и основация черепа, а также массивным субарахноидальным кровоизлиянием.

При ушибах мозга тяжелой степени КТ часто выявляет очаговые изменения в виде зоны неоднородного повышения плотности (рис 24.5; 24.6). При локальной гомоденситометрии в них определяется чередование участков повышенной (от 64 до 76 Н, плотность свежих свертков крови) и попиженной (от 18 до 28 Н, плотность отечной и/или размозженной ткани мозта) плотности. Как показывают данные операций и вскрытий, КТ отражает икую ситуацию в зоне ушиба, при которой объем мозгового детрита значительно превышает количество излившейся крови. В наиболее тяжелых случаях теструкция вещества мозга распространяется в глубину, достигая подчавту теструкция вещества мозга распространяется в глубину, достигая подчавти теструкция вещества мозга распространяется в глубину, достигая под-

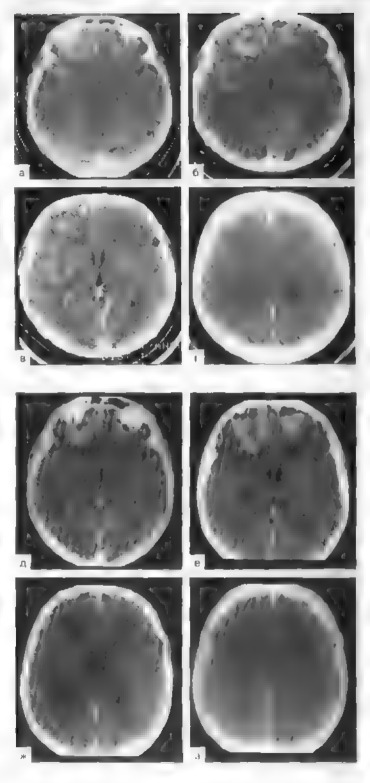
корковых ядер и желулочковой системы.

Передко КТ выявляет значительные по размерам очаги интенсивного томогенного повышения плотности — от 64 до 76 Н (рис. 24.7). По данным операции и векрытии, гомоленеитометрические признаки гаких унибов указывают на наличие в зоне повреждения мозга смеси жидкой крови и ее спертков с детритом, количество которого значительно уступает количеству из ившелся крови. Для очагов размозжения характерна выраженность перифокального отека с формированием гиноденсивной дорожки к ближайшему отделу бокового желудочка, через которую осуществляется сброс жид-

кости с продуктами распада мозговой ткани и крови

Динамика очагов ущиба мозга тяжелой степени характеризуется посте испным уменьщением их объема на фоне слияния отдельных участков и превращения в результате искроза нежащей между кровоизлияниями неповрежденной мозговой ткани в более гомогенную массу, которая постепенно нерестает визуализироваться. Объемный эффект повреждения сохраняется или очень медленно регрессирует, указывая на существование еще не рассослинихся размозженной гкани и стустков крови, ставших к этому време или плоидотными по отношению к окружающему отечному мозгу. Рассасывание плогогического субстрата происхолит через 30—40 сут, о чем свиде те пьствуе—исчезновение объемного эффекта и отечной реакции мозга (см рис. 24-5) Рис. 24.5. Компьютер п в гомограммы. По страдавиния 70 лет. Ен келая ЧМТ при падении на затылок: перелом ченуй затылошов кости, очати размозжения в базальных отделька лобных долей, остыне справа, по межиниму противоудара консервативное лечение

а, б, в, г 1-е сутки после ЧМТ. Очаги размозжения и базальных отделах лоб ных долей, больше справа умеренное оглушение; д в, ж, з -- 2-е сутки после ЧМТ. Нарастание объема и плотности очагов размозжения с развитием перифокльного отека. Глубоксе от ущение



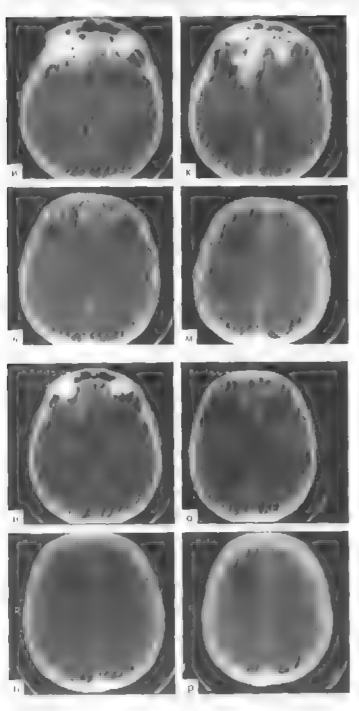
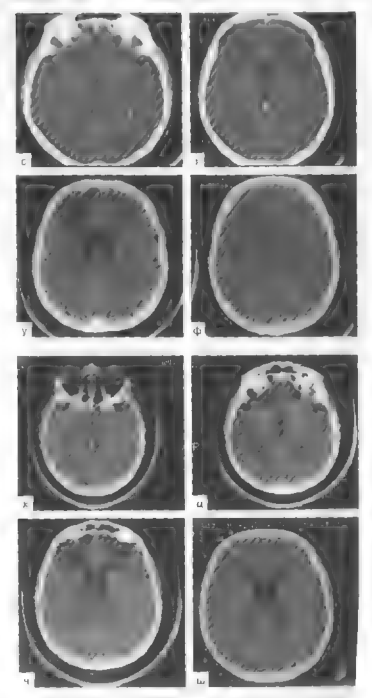


Рис. 24.5. Продолжение

и, к. л. м -- 4 е сутки после ЧМТ. Дальненщее увели чение очагов размозжения в сторону конвекситальных отделов лобных долей с признаками кровоизлияний и объемного воздействия на переднис рога боковых желудочков. Глубокое о зушение; н. о, п. р --14-г сугки. Постепенное понижение плотности очагов размозжелия, начиная с периферических отделов, при прежнеи выраженности долевого отека Умеренное отлушение,

# Pac. 24.5. Пропольке

ь, т. у. ф 31 е сутки по сие ЧМТ. На месте очагов размения -- обинирные типолененные коны. Распользение желудочковой CHCLCMPI, BRIDGING суопрамнондальных прог гранств. Значительное к виническое у аучиление; х. ч. п. — 11-й месяц после ЧМГ Опаговый спаечно профический процесс в ине расположения быв титу с стеов размозжения в юбыцах долях. Клиническое выздоровление



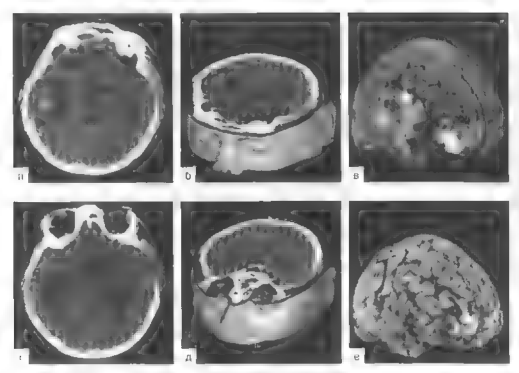


Рис. 24.6. Компьютерные томограммы Тяжелля ЧМ1 с формированием множестпециях отглов упраба в правом по вупарии. Состояние после декомпрессивной репальник слева, произведенной по месту первичной госпитализации.

При КТ через 1,5—3 мес и позже после ЧМТ в зоне бывшего очага размозженыя формируется агрофически спасчный процесс с теми или иными признактми диффузной агрофии мозга (см. рис. 24.5; 24.7).

На МРТ ушибы мозга тяженой степени, содержащие мозговой детрит, из швшуюся кровы и отечную жидкость, гетерогенны (рис. 24.8; 24.9). В ди импке МРТ-псследовании их структура становится более однородной. Оо емини эффект наго югического субстрата регрессирует медлениее, свинетельствуя, что в очаге ушиба еще имеются нерассосавшаяся размозженной каль и с устки крови. Исчезновение, по данным МРТ, объемного эффекта через 30—40 сут после ЧМТ указывает на рассасывание нагологиче

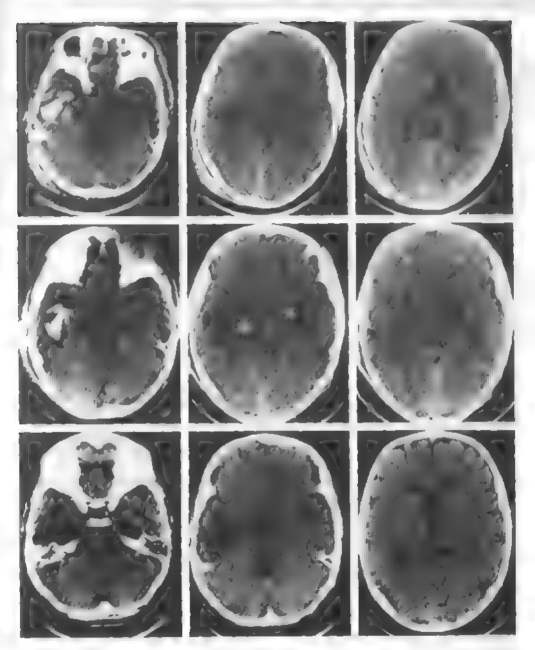


Рис. 24.7. Компьютерные томограммы. Очат размозжения в височной доле сприы. Консервативное лечение.

Верхний ряд—при поступлении в 1 е сутки после ЧМТ. Множественные мелкие геморрация газбиниму структурах. Диффузный отек обоих полушарий, средний ряд—5-е сутки после ЧМ1. Нарастание отек и мода. Появление доподнительных геморратии, вижний ряд—черет / м.с. опосле ЧМ1. Р препление очата размения и мелких теморратии с исходом в грубую ликатична и умеренную диффузиую атрофию.

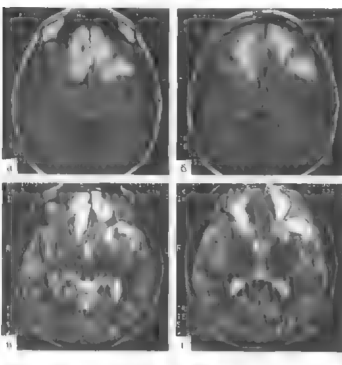
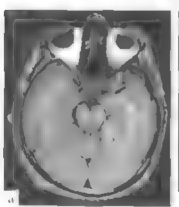


Рис. 24.8. МРТ в режимах Т, (а, б) и Т, (в, г). Множественные ушибы лобных долей тяжелой степени у пострадавшей (31 года). Участки повышения сигнала в добных долях имеют высокую контрастность изображения и четкие контуры, что отражает наличие дериватов окисления темоглобина в контузионных OPALAX.



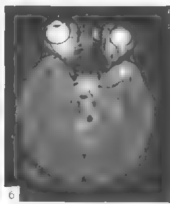


Рис. 24.9. Ушиб ствола мозга. МРТ; аксиальные томограммы в режиме Т<sub>1</sub> (а), Т<sub>2</sub> (б). На фоне небольшого увеличения объема среднего мозга в покрышке среднего мозга и левой ноже мозга — зона изменения сигналов, от ражающих деструкцию вещества с элементами геморрагического прощитывания.

ского субстрата и формирование на его месте кистозно атрофических зоп. Поменения на МРТ при разрешении очаговых повреждении наблюзаются гораздо дольше, чем на КТ

Лечение. Объем, интенсивность и длительность фармакотерации и друтих слагаемых консервативного течения определяются тяжестью ушиба мозга, выраженностью его отека, внутричеренной гипертензии, на ушении микропиркулянии и ликворотока, а также наличием остожнении ЧМТ, особенностями преморбицино состояния и возрастом пострадавших Течебные возвистиви при упиноах мол з тегкой и средней степени по ябрают следующие основные выгравления. Т) улучиение молгового кронотока. 2) улучиение энергообеспечения мол т., Т) восстановление функции Т. Ж. А) устранение натологических савигов водных секторов в полости черена. 5) метабо влеская терация, б) противовосивание папал терация.

Восстановление перебральной микропиркуляции - важневший фактор, о предельной эффективность прочих лечебных мероприятии. Основним присмом является улучшение реологических своисть крови повышение сет кучесты, снажение агрегационной способности форменных элементов по тостивается внутрявенными капельными взиваниями реологи покана,

навинтова, а также раствора альбумина под контролем тематокрита

У пущиение микроциркуляции - главное условие для усиления энерго обеспечения мозга и предотвращения его типокени Это особенью важно гля восстановления и поддержания функции клеговных структур, состав вноших ГЭБ Таким образом осуществляется неспецифический мембрано стоилизирующий эффект. В свою очерель стабилизация мембранных структур нормализует объемные соотношения внутриклегочных, межк и точлых и внутрисосулистых водных секторов, что является фактором коррекции внутричеренной гипертензии.

Гканевая гипоксия при летких и среднетяженых ушибах мозга развивлется лишь в случаях несвоевременного или неполноценного устранения дыхаденных нарушении в ранние сроки после ЧМТ или при развитии плен-

монин

Устранение резких колебания АД также способствует поллержанию функции ГЭБ (предотвранение вазотенного отека или цирку в торнов ти поксии мозга). В связи с тем что при ушибе мозга происходит механический «прорыв». ГЭБ в зоне повреждения, а нервная ткань является чужеро г нов для иммунокомпетентной системы с возможностью развития резклишалуговмунной агрессии, в дечебный комплеке делесообразно включать и сенсибилизирующие препараты (лимечрод, пипольфен, супрастин в инъектиях таветил препараты кальция). Тля детидратации назначают преимуне ственно салуретики (лазикс, фуросемид).

Гели при упибах мозга имеются раны на голове и особенно ликворея, возникают показания к противовосналительной терапии, в том лисле пре-

лупрелительной.

В течебно-восстановительный комплекс обычно включают метабочическую терацию (ноотроны, глиатилии, церебролизии), а также вазотронные

препараты.

При ужибах мозга деткой и средней степени широко применяют сим ипоматическую терацию: анальтетики, седативные, спотворные и т. с. Показания к профизактическому назначению противосудорожных средств при ушибах мозга теткой и средней степеня возникают редко.

Длите выность стационарного лечения при ушибах легкой степени то ставляет 10 · 14 сут, а при ушибах средней степени тяжести - 14 // сут

разумеется, при их неосдожненном течении.

При унибах мозга тяжелой степени (размозжение вещества мозга) ком изексное зечение осуществляют воз контролем мониторинга общемо по вол, очасовой и стволовой симптоматики, деятельности сердечно сосуащеной и дыхательной систем, температуры тела, важнейших критериев со стоиния томсостата, данных ЭЭГ, УЗДГ, КТ. МРТ и др., а при ноказани

показания к проведению интенсивной терации в полном объеме

В ситуациях, когда с учетом общего анамиеза и особенностен ЧМТ воз никает исобходимость предупреждения эпилептических принадков, назначают противосудорожные препараты под контролем ЭЭГ. При развитии иначентических принадков теранию подбирают индивидуально с учетом харак ера и частоты пароксизмов, их динамики, возраста, преморбида и общего состояния больного.

Ушибы легкой степени подлежат только консервативному лечению. При ушибых мозга средней степени, как правило, показаний к хирургическому

лечению не возникает.

Ушибы мозга тяжелои степени или размозжения представляют собой субстрат, которыи может быть предметом оперативного вмешательства, однако обоснована и концепция расширения показании к консервативному гечению. Часто собственные саногенные механизмы организмы при коррект оп медикаментозной полдержке способны лучше, чем хирургическая агрессия, справиться с грубыми поврежлениями мозгового вещества. Игра ст вашитную роль и тренирование избыточной жидкости вместе с продуктыми, распада в желулочковую систему или субарахнойдальные пространства.

В пастоящее время на основании прерывнетого КТ — МРТ-монигорипта в сочетания с комплексным клиническим анализом и изучением катамнеза разработаны и апробированы следующие показания.

Показания к консервативному лечению при ушибах головного мозга тяжелой степени:

пребывание постралавшего в фазе субкомпенсации или умеренной клинической декомпенсации;

2) состояние сознания в пределах умеренного или глубокого оглушения, топустимо унубление на короткий срок до сопора (не менее 9 баллов по шкале комы Глазго);

3) отсутствие выраженных клинических признаков дислокации ствола;

4) объем очага размозжения по данным КТ или МРТ менее 30 см<sup>3</sup> для внеочной локализации и менее 50 см<sup>3</sup> для лобной локализации либо моза-ичность его структуры;

5) отсутствие выраженных КТ- или МРТ-признаков боковои (смещение срединных структур не более 5—7 мм) и аксиальной (сохранность или непавштельная леформация охватывающей пистерны) лислокании мозга.

## Показаниями к оперативному вмешательству при размозжениях мозга:

 стоикое пребывание пострадавшего в фазе грубой клинической декомпенсации;

2) состояние сознания в пределах сопора или комы (ниже 10 бал юв);

3) выраженные клинические признаки дислокации ствола;

4) объем очага размозжения по данным КТ или МРТ больше 30 см<sup>3</sup> при височной лока гизации и больше 50 см<sup>3</sup> при тобной локализации при томотенности его структуры;

5) выраженные КТ или МРТ-признаки боковой (смещение срединных структур больше 7 мм) и аксиальной (грубая деформация охватывающей пистерны) дислокации мозга.

Стетует поминны что огранистикам члеты пое разывных с тяжелыми унивозми мозга отвоеятся к т к налываемой труппе риска. Такым обрым проволится интелеминам термика при к изпическом нао полении в танымик с повтории ми. КТ или МРТ и возможностью своевременного изменения тактики лечения.

Пострацавитае, перепесние унибы головного можа, полвежат чиспан страому наблюдению и восстановительному лечению. При необхолимости про ивосудорожной терапии предпочтение отдают валыпроатам (денакии) и карбамазенину.

Прогноз и исходы. Прогноз при ушибе мозга легкои степени объячно б та гоприятный (при условии соблюдения рекомендованного пострадавььему

режима и лечения).

При ущибе мозга средней степени часто удается добиться по тного постановления трудовой и сониальной активности пострадавших. У рязтостиных развиваются асептический лентоменивгит и гидропефация, обустовливающие астенизацию, толовные боли, ветегососудистую дисфуткцию, нарушения статики, координации и другую неврологическую симптоматику.

Дегальные исходы при среднетяжелых ушибах мозга наблюдаются реако и обусловлены либо некупируемыми гноино-воспалительными осложие прями, либо отятошенным преморбилом, особенно у пожилых и стариков

При унибе мозга тяжелой степени прогноз для жизни передко нео вно приятным, смертность достигает 15—30%. Среди выживших значительна инвалидизация, ведущими причинами которой являются психические рас стройства, эпилептические припадки, грубые двигательные и реченые нарушения. При открытой ЧМТ могут возникать тноино-воспалительные остожнения (меняния, эпцефалит, венгрикулит, абсцессы мозга), а также ликворея.

У большинства пострадавших с размозжением мозга при активной так тике лечения и длительности комы менее 24 ч удается добиться хорошего

восстановления здоровья.

#### Глава 25

# ЭПИДУРАЛЬНЫЕ ГЕМАТОМЫ

Эпидуральная гематома представляет собой обусловленное травмой скоп ични крови, располагающееся между внутренней поверхностью костей черепа и тасрдой мозговой оболочкой, вызывающее местную и общую компрессию гоюнного мозга

По загным дитературы, частота эпидуральных гематом (ЭДГ) среди нао почення і ервично тоспятализированных пострадавших с ЧМТ ко теб тется в широкла пределах от 0.54 до 9%. Число ЭДГ меньше в стационарах, где принимлют всех пострадавших с острой ЧМТ, но резко возрастает при госины изт цин пострадавших только с тяжелой ЧМТ. В среднем удельный вес 2.11 в структуре ЧМТ не превышает 1.5 2%. На изодированные 2.11 при холител по /, всех случаев компримирующих мозг внутричеренных крово-11 5 11 13 13 1 3 1

Шпрокое использование КТ и МРТ позволяет значительно увеличить прижизисниую выявляемость ЭДГ, прежде всего за счет бессимлгомных и ма юсимптомных их форм, что чаще наблюдается при легкои ЧМТ.

 Д. Преобладают у моло цых людей (16—25 лет). У младеннев и детей до гет ДП ве речаются редко, что обусловлено более птотным, чем у взросных, срансинем 1МО с внутренней пластинкой костей черена. По этой же причите у пожитых и стариков у цельный вес ЭДІ также снижается по срав-

нению є молодыми и людьми среднего возраста

Отражая общую структуру ЧМ1 по полу. ЭДГ встречаются у мужчин в фатт чине, ем у женщин. У детей по соотношение меняется, в возрасте то 2 чет час ота встречаемости ЭДГ одинакова у мальчиков и девочек. потинее ЭДІ у мальчиков примерно в 3 раза превосходят ЭДІ у девочек. В пожитом и старческом возрасте ЭДГ у мужчий развиваются в 2 раза чаще,

чем у женивик.

Механизмы позникновения. Эпи туральные тематомы возникают при гравме теловы различной интенеивности, чаще сравнительно нетяжелой. Наипо естиния по возденствие гравмирующего агента с небольшой площадью при пожения на пенедвижную или малоподвижную голову либо удар головол, пахо винеися в движении, о неподвижный предмет. Местом приложепри примируощего предмета обычно възвется боковая поверхность 10.10вы чыне височ ыя и нижиетеменная области. Возникающая при этом вре м ппыт токальная деформация черела, часто с импрессионным переломом и р. врыном сосудов твердой мозговои оболочки, создает предпосыдки для формированыя гомодатеральной эпидуральной тематомы в области удара.

Напоочее часто ЭДГ образуются вследствие артериального кровотечеини что обусловливает их склонность к острому развитию. Вследствие нерезома чешли височной кости, пересекающего борозду средней оболочечпоп пртерии, происходит разрыв ее ствола либо главных ветвей (передней и ы шен) Это определяет преимущественную локализацию ЭДГ в височной объети с распространением в теменном, теменно-затылючном, лобном и

базальном направлениях.

Реже источи иком формирования ЭДГ являются поврежденные оболочечище вены, ууралыные синусы и видлоические сосуды. Неартериальные выстрания кровотечения об к стерия и клерия импереноворя плинечения

ского течения, а также «атипичного» расположения

Поступающая из поврежленного сосута кровь, отстанвая ЕМО, распротраняется чаше всего в ареле их черенных явов, сде оболочка в потао срашена с виутренней костной иластичков. По этой иричите эпидуранные гладомы имскот меньшую илошаль распространения и большую голиницу, чем субдуральные.

Отметим что хотя роль перевомов костей в формировании ЭДГ иск во чиленью встика (они встречаются в 75—90% наблюдении), эпилуральные гоматомы могут возникать и при целостности черена, особенно удетей

лидуральные тематомы представляют собои несжимаемую массу, состоящую из жидкой крови или ее стустков. Они отчавливают по стежащие ясртую оболючку и вещество мозга (нередко образуя вмятину, соответст пующую их форме и величине), выжимая ЦСЖ и венозную кровы, и запус клют процесс местной и общей перебральной компрессии

Напоморфология, Объем крови, излившенся в эпидуральное пространство, в изалительной степени зависит от источника кровотечения. В среднем

объем ЭДГ составляет 80-120 мл.

Массивные эпидуральные гемагомы могут быть в виде пластии толици нои до 2.5 см, занимающих общирные территории наружной новерхности перзои мо я овой оболочки (от 3 × 4 до 10 × 12 см). Чаще ЭДГ достигают в диаметре 7—8 см.

Если дальненная отслойка тверяой мозговой оболочки становится не возможной, а кроногечение продолжается, образуется шарообразная тема тома. В лих случаях на поверхности мозга обычно определяется блюлисобртное в цавление, соответствующее по глубине и циаметру самой тематоме. Нередко встречаются промежуточные формы тематом, пентральная часть которых голще периферических отчелов и может достигать 2—4 см.

Исходы эпидуральных кровоизлиянии могут быть различны. Мебольние апидуральные кровоизлиянияя (не более 50 мл) обычно полностью резорбируются. Крупные гематомы, объемом более 100 мл, если их не удаляют, приводыт к тетальному исходу тибо подвергаются организации. При откры

ных ранениях черена иногда возникает инфицирование гематомы

1 истологически в очагах больших лидуральных кровоизлияний прос теживаются сладии организации тематомы. Кровь в тематоме свертывается, форменные элементы распалаются, темоглобии из эритроцитов постепенно иыпелачивается, превращаясь в темосидерин. Эти изменения отражаются и на макроскопической характеристике гематомы. В течение 1-х суток тематома преимущественню в жилком состоянии с небольшими свертками крови, а уже на 2—3-и сутки формируется темно-красный, бъсстящий, это стичный сверток. Гистологическая картина крови в гечение первых 24 ч представлена неизмененными эритроцитами и нитями фибрина. В коппе 1-х—начале 2-х суток появляются сегментоядерные лейкоциты, сменью щиеся макрофатами на 2—5 е сутки после кровойътияния. В этот же пери од обнаруживаются единичные фибробласты, врастающие в сверток с на ружной поверхности твердой мозговой оболочки.

С распалом форменных элементов и появлением гемосидерина связано изменение ивета свертка крови, приобретающего буроватый оттенок. На 4 -7-е сутки после эпидурального кровоизлияния обнаруживается плотиым сверток крови с матовои бурой поверхностью. Одновременно возникает

гратувиционная зкань, источником которой являются этементь наружной поверхности ТМО. Топкий стоя грануляционной ткани окутывает сверток кроби через 3 нед после ЧМТ. Фиброзно-сосудистая, хорошо сформированныя капсута, полностью отграничивающая тем тому, развивается через 4 нед после ЧМТ или позже. В дальнейшем грануляционная ткань полностью

имещает излившуюся кровь,

В результате организации свертка крови остаются «ржавые» рубцовые уто инентв. 1 МО, а также сращения мозговой оболочки с костями черепа. В участках рубневания ТМО, как правило, обнаруживают отчожения своболного темосидерина. Возможна нетрификация и оссификация участка, расно юженного между ТМО и грануляционной тканью. Несмотря на хорошо выраженные репаративные процессы, замещающие в подавляющем большинстве случаев эпидурально излившуюся кровь, ипогда возможно хроническое течение ЭДГ.

Клиническая картина. Клиническая картина ЭДГ многообразна и завиент от ряда факторов источника кровотечения, локализации и величины кровонздияния, темна развития компресионного синдрома, тяжести сопутствующих повреждении черена и мозга, а также от возрастных и индиаитуальных особещностей организма. Все же среди симптоматики, наблютающейся три ЭДГ, можно выделить хотя и неспецифичные, но достаточно

характерные для них клинические признаки.

При типичной локализации ЭДГ (височная, височно-теменная, височно-тобыля области) ведущее значение в клинической картине прилается пару невыю сознация со «светлым» промежутком, контралатеральному теминарезу, гомолатеральному мидриазу, брадикарлии, а также перелому свода

черена на стороне гематомы.

Для ЭДГ характерно грехфазное изменение сознания: первичная крагкопременная утрата его в момент гравмы, последующее восстановление и спустя тот или инои срок повторное выключение. Однако такое классическое развитие изменений состояния сознания наблюдается далеко не всегда. Часто встречаются случаи, протекающие без «свет того» промежутка, или он является стертым. Иногла может отсутствовать первичная утрата сознания

Продолжительность «светлого» промежутка (как при полном, так и при частичном восстановлении сознания) у большинства больных с острыми 3.11 измеряется несколькими часами или даже минутами. При подострых

D/II «светный» промежуток может длиться более 3 сут

больные с ЭДГ, доступные контакту, как правило, жалуются на головпую боль с нарастающей интенсивностью. Нередко отмечается преимущестиенная выраженность пефалгии в области расположения ЭДГ. Перкуссия перена выявляет юкальную болезненность над тематомой

Во многих случаях головная боль имеет яркий оболочечный оттенок, иррашинрует в глазные яблоки, челюсти, сопровождается светобоязнью, гипе-

рестезней с характерными мимическими реакциями

Головная боль вследствие ЭДГ обычно постоянная, с периодическими кризополобными обострениями, нередко сопровождается многократной рьотоп Пострадавшие при сильной боли стонут, гребуют помощи, хватаются руками за голову, мечутся в постели, лишаются сна.

При "ДП часто встречается брадикардия (почти у подовины больных частота пульса не превышает 60 в минуту). Примерно в /4 наблюдении от-

мечается повышение АД выше 150 мм рт ст.

У пострадаваних с. Д. почти всетт узается выявить ту и и иную очато ую симизоматику. Средс признаков поражения подущарии мозга пергос место принадлежит ипрамизиому темпени прому. Выраженность стооблает раздичной от янизорефлексии до темпилетии. Объячно пирамилная нелостаточность отмечается на стороне контрадатеральной темпромы. Ипогла может развиться и томолатеральный пирамиливый темисии пром изслетвие ушиба противоположного гематоме полущария или листокаший мозга).

Дог ЭДГ характерно преобладание пареза в контралатеральной руке по сращению с погой; встречается изолированный монопарез руки. Осненно по наблюдается при лобно-теменном распространении тематомы и обучновлено непосредственным воздействием ЭДГ на среднечижние от е на передней центральной извилины. По мере нарастания компрессии мона с поость в ноге также усиливается и различия в губине нареза верхиси и

пижней конечности сглаживаются.

Имеется известная корреляция между величиной ЭДГ и степенью пыраженности пирамидного темисиндрома. Гематомы небольшого объема чыше сопровождаются легким геминарезом или только преобладанием сухожать ных рефлексов на противоположной стороне. Ілубокий геминарез с натопотическими рефлексами своиствен массивным тематомам (объемом 80 м з и более).

Центральный парез лицевого нерва является постоянным слагаемым инрамилного гемисиндрома, почти всегда выступая в сочетании с брахивыноп педостаточностью. В отдельных случаях он служит единственным при-

знаком пирамидной патологии.

• При зокализации ЭДГ на стороне доминантного полушария почти в потовине наблюдении целенаправленное исследование помогает выявить те изи иные парушения речи, чаше с преобзаданием эзементов могорион афазии, реже — сенсорной и амиестической. Афатические расстройства возникают как очаговое проявление нарастающего сдавления толовного мозга.

Редко в клинической картине ЭДГ встречаются симптомы раздражения коры мозга в вите общих или фокальных эпидеятических приналков. Для последнях характерно, что они начинаются с клонических судорог в руке

контралатеральной гематоме.

Среди краниоба альных симптомов наибо тее важное значение и к поти ке ЭДГ придают расширению одного зрачка со снижением или угратоп редакции его на свет. Односторошние мидриаз относится к велущим симп о мам ЭДГ, однако следует помнить, что анизокория встречается лычносты греже пирамидной недостаточности – у 25—60% постралавших. Объячи прачок расширяется на стороне расположения эпидуральной семьтомы и к 11—15% наблючения мидриаз оказывается контралатеральным си сы счеставления противоположной тематоме пожки мозга в отверстии мотжеть о ного намета).

Передом черена в проекции средней оболочечной артерии считали одним из основных признаков ЭДГ. Иногда при ЭДГ повреждения черед могут быль контралатеральными или отсутствовать (10—15% набъю-

дении).

Лины передома, гомодатерального ЭДГ, обычно пересекает чешую ви-

по на вирамилку височной кости). Сравните или релко пере том отраничивается одной височной костью: чаще он распространяется на две соседние кости свода череда (височную и теменную, несколько реже височную и тобимо.) Иногла передом проходит почти нарадледьно основанию черена через 3 или даже все 4 кости свода. Преобладают лицейные трещины, по передко встречаются влавленные и оскольчатые переломы.

Среди ЭДГ преобладают острые формы (69—85 %) с угрожающей клинической манифестацией в первые 3 сут после ЧМТ. Реже наблюдаются подострые ЭД1 (9 - 39%), клинические признаки которых проявляются спустя 3—14 сут При хронических ЭДГ (5—15%) клиническая картина наблюдает-

ся спустя 2 нед после ЧМТ.

Необходимо указать на существование отероченных ЭЛГ. К ним относя, ся тематомы, возникшие спустя несколько часов или суток после ЧМТ, Для суждения о позднем или отсроченном от момента травмы развитии Э. И педостаточно благополучных клинических или краниографических динных Только КГ или МРТ, а также антиография помогают адекватно обосновать это утверждение отсутствие ЭДГ при первичном исследовании и се лоявление при повторном под влиянием различных факторов, провоинрукциих отсроченную от момента травмы геморратию. До 10% всех ЭДГ являются позлицми.

Стегует гакже помнить, что наряду с наиболее распространенными датедальными ЭД1 могут встречаться и редкие голографоклинические вариан ты, тематомы в области полюсов добнов и затылочной долей, сагитальные,

базальные, задней черепной ямки.

Диагностика. Возможность неинвазивной экспресс визуализации ЭДГ с помолью КТ и МРТ не доджна ослаблять внимание к их неврологической дилинослике. Во-первых, необходимость знать клинические признаки и обоснованно предполагать формирование ЭДГ, тем более отсроченных, осдется актуальной и сегодня в любом стационаре. Во-вторых, нередки сигланин, особенно в районных и городских больницах, когда для распозна ышия ургентной хирургической черепно-мозговой патологии, к которой отпосятся Э.1Г отсутствуют современные инструментальные методики, а

врач обязан оказаться состоятельным.

Дві шагностики ЭДІ є конца XIX в. широко непользуется описанная В собъем гриада симптомов, на которую ссыдаются в большинетве учебникон и руководств: «светлый» промежуток, гомолатеральный мидриаз, контралатеральный темипарез. Выделяют и другую гриаду: «еветлын» промежуток, митриат и брадикардия. Стедует отменить, что полное дроявление классических гриал в клинической картине ЭДІ встречается далеко не всега. Пато-ломоничных клинических тестов для их распознавания нет. Неемотря на известное своеобразие клинической картины ЭДГ, выявление строго очерченных симптомокомплексов часто создает затруднения в клиинческой диагностике эпидуральных гематом, особенно в ракием герноде-О нько почти всегда можно отыскать симптомы, хотя бы ориентировочно по що вяющие предполагать развитие именно ЭДТ.

Ди плостика изо пированных ЭДГ, не сочетающихся с тяжелым уппибом о товитого мозга, основывается прежде всего на характерном для пих трехфізном изменений сознания (первичная уграта в момень довмы - «светпыи» промежуток различной слительности — вторичное нарушение сольния) Істи у ботытого є черенно модтовой гравмой, поступившего в стапонтр в ясном соливний или в состоянии умеренного оплущения, в лечение отпужаниях часов или, реже, чиси усиливается голови ві боль, особенно амеюная оболочечный оттенок и доказыную избирательность, поличкаст дошорная ряота, появляется социнюсть, имеются элементы исихомоторно отповоужления, а при динамическом наблюдений отмечается тепценния к ммет жиню пульса и повышения АД, то есть все основания предполагать

момпрессию мозга гематомой.

Механизм повреждения по типу докальной импрессии с приложением тр импрующего агента к боковой поверхности головы (чаще к височной общети) и пере гомом свода черена (пересекающим борозды оболочениях сосутов) при развитии очаговой симптоматики со стороны одноименного транме полушария по воляет предполагать эпидуральное расположение тематомы. Это предположение может подкрепляться характером тыездной на то ютии, если она проявляется пирамидным гемисиндромом с доминированием нареза руки и слабости линевого нерва (типичное расположение эді). Одностороннее распирение зрачка в стадии компенсированного славления мозга встречается реже.

Гакие ручинные методы диагностики ЭДГ, как краниография, линенныя Я а ангиография, бесспорно, уступили лидерство КТ и МРТ. Однако оны не уграпили полностью своего значения, особенно при отсутствии в са г понаре методов неинвазивной визуализации внугричеренного солержи

MOTO.

Кранцография при выявлении линенных переломов становится серьез ным опорным нунктом в распознавании ЭДІ. Наиболее характерна изя по се них грешина чешуй височной кости, особенно идущая поперечно об роздам средней оболочечной артерии. При клиническом развитии комирсе споиного синдрома она может рассматриваться как показате в разрыва поя артерии. В 90% случаев расположение ЭДГ соответствует месту костиого перелома. Это в равной мере относится к ЭДІ типичной тока изапши свисочная, височно-теменная, височно-лобная области) и атипичного расположения. Линия перелома, проходящая через лобную кость на основание черсна и в передною черспную ямку, позволяет предположить возможность формирования ЭДГ в области тобной доли и се полюса.

Перелом, прохолящий влоль стреловидного шва, указывает да вот можность развития оболочечной тематомы сагиттально-парасагиттально-парасагиттально-парасагиттально-парасагиттально-парасагиттально-парасагиттально-парасагиттального с к инприестат мы данными дает основание предположительно диагностировать темато му задней черенной ямки, прежде всего эпидуральную. Липевные перетомы большой протяженности, уходящие далеко за пределы посочной кости — до сагиттального шва и далее, могут косвенно указывать на воз можность сочетания эпидуральной и субдуральной тематом. Множно т зенные оскольчатые и вдавленные переломы свода или своза и основания черена часто сопровождаются образованием эпидуральных и исследациных тематом. В случаях обызвествления шишковидной железы по се смешению в противоположную сторону краниография по во всет т перы лизовать тематому.

Отномерная эхо*нщефазография* простои метод екринитна при ЧМ стя выявления, датерализации и прослеживания сдавления мога Особо прачение Эхо Л приобретает при отсутствии КТ и МРТ, для острых ЭТ пиличной зокализации характерно быстрое нарастацие емещения средин

иь х структур в противоно јожную «з юровую» сторону до 6—15 мм. Недосредственное отражение у наразвукового дуча от гематомы (Н эхо) представляет собой высокоами илудный непульсирующий сигнал, расположенный межлу конечным комплексом и пульсирующими низкоамилитулными

сигналами от стенок боковых желулочков.

При перебральной ангиографии распознавание ЭЛГ основывается на изменениях линии пробега и смещении магистральных мозговых сосудов и их ветвей, характерном оттеснении сосудистого рисунка полушарии от костей свода черена (аваскулярная линзообразная зона), деформации сифона внутренцен социон артерии, а также, в отдельных случаях, выхождении контрастного вещества за пределы сосудистого русла. Своеобразие ангиографической картины зависит от величины и локализации тематомы, а также от сроков ее формирования. При типичном - височном и теменном - распотожении ЭДГ антиографическая картина, как правило со тержит достаточпо убедительные данные для топической и нозологической диагностики. Вслушее значение обычно приобрезают прямые снимки, при этом изменение положения средней мозговой артерии преимущественно отражает славтение конвекситальных отделов мозга, а передней мозговой артерии - смещение срединных структур.

При атипичной докажизации внутричеренных тематом (полюс лобной толи. Парасагиттально) основную роль в диагностике могут играть снимки в

боковых проекциях.

Следует подчеркнуть, что при ЭДГ или даже только при клиническом полозретии на ее формирование люмбальная пункция в диагностических

пелях противоноказана.

На компьютерной гомограмме (КТ) острые эпидуральные тематомы характеризуются двояковыпуклов, реже плосковыпуклой воной повышенной птоглости, прилегающей к своду черена (рис. 25.1, 25.2). Могут также выречаться ЭДГ серновидные, двоиные, липнообразные, исправильные, енивные, распространенные и других очертании. Обнаружение на К1 в гомогенной гиперденсивной ЭДГ изоденсивных или гиподенсивных участков

сви (етельствует о продолжающемся кровотечении

Вариабе выость формы ЭДІ зависит от характера и места кровотечения. объема излившенся крови, времени между ЧМТ и проведением КТ. ЭДГ, со тержащие свежую несвернувшуюся кровь или лизированную кровь сроком более 2 нед, могут иметь одинаковую с мозгом плотность. В этих случаях возможна визуализация смещенной гематомой ТМО, иногла только после вы угривенного введения контрастного вещества. Толщина ЭДГ зависит от эластичности ТМО, конфигурации костеи черена. Это объясняет тот факт, что лобные, височные и теменно-затылочные ЭДГ имсют наибольшую го щину. Большинство ЭДГ на К1 располагаются между коронарным и дамбловидным швами.

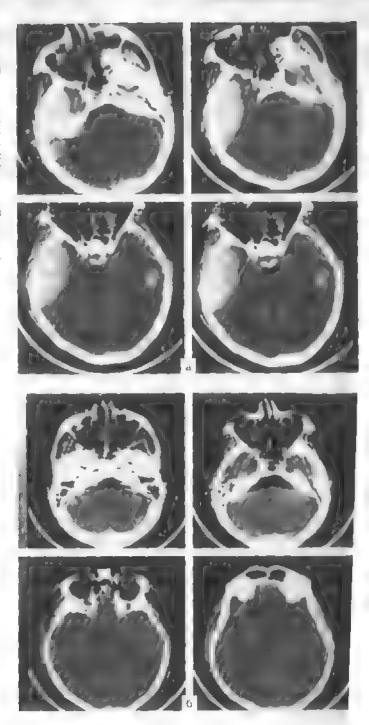
В зависимости от локализации и размеров ЭДГ характеризуется большьм или меньшим масс-ярфектом с соответствующим смещением срединных структур в противоположную сторону, деформацией желудолковой системы, сдавлением конвекситальных субарахноилальных пространств и базальных цистери.

Если в толице гиперденсивной ЭДГ обнаруживают пузырьки воздуха, то ил влиные свидетельствуют о передоме основания черена или ячеек сосце-

видного остростка.

Гмс. 25.1. Компьютер ные томограммы. Острыя апидуральныя гема тома правой височной общети у пострадавще го 39 лет

HIGH. 1 поступления Іні вообразная типерденгиппая юба с четкими грапринами, цанимающая пра-KEN BILLOUTIVO OU LICTS C переуртом на основание (эпидуральная гематома) В лелой височной облас иг очаг теморрагическо г гунциба, б спустя 3 нед in a suspine diactivite ской трепантиции и удалеияя тематомы. Нормализация внутричеренной кир-140 118



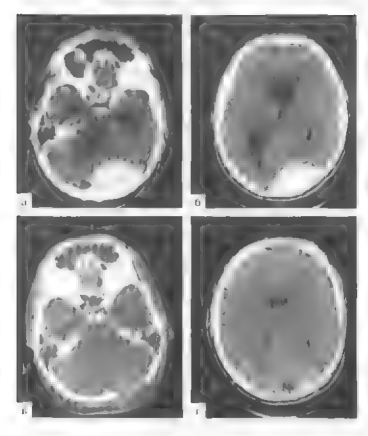


Рис. 25.2. Компьютерные томограммы. По дострая эпидуральная тематома задиси черепнов ямки с супратенториальным распростра-

 т — до операции "Тинзо» образная гиперденелвная вона гомогенной структуры с четкими контурами, прамыкающая к чешуе завар со из зох монновы. Сдавление IV желудочка Окусновно и в пароде фалия с расинрением ИГ и боковых желудочков, а, г - через 10 сут после ули ления гематомы. Полное расправление ранее сдавтенного девого полущария мозжачка и визуализация IV желудочка, регресс оккдю вионной гидропефалки.

Ланные КТ обычно коррелируют с клинической фазой славления головного мозга, а иногда, что тактически важно, ее опережают.

Критические цифры смещения про-

рач би перегородки (≥15 мм), развитие дистокационной гидропефалий с компрессиен гомозатерального ЭДІ бокового желучочка и резким расширезивам контралатерального, наконец, грубая деформация или отсутствие ви у гисании охватывающей цистерны являются четкими КТ-критериями угрожающего жизни состояния пострадавшего.

В заплюстике ЭДГ особенно важна динамика КТ-признаков, которая ьо во вяст выявить опасное увеличение объема кровоизлияния или форми-

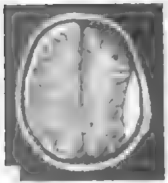
рование отсроченных ЭДГ.

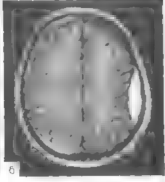
КТ по воляет обнаружить ЭДГ любой токализации и размеров, кроме изозененияных и, отчасти, плоскостных. Кроме гого, с помощью КТ опреде-

внотся сопутствующие ЭДГ мозговые и черепные повреждения

На МР томограммах ЭДГ выплядят как объемные сферические образовагия, отелаивающие IMO тонкую полоску пониженной интенсивности сигната между тематомой и мозговым веществом (рис. 25 3). Острые ЭДТ представляются изоинтенсивными на гомограммах в режиме Ть, в подостров и хропической съдинях они становятся гиперинтененвиыми в обонх режимах скапирования. В дальнейшем контрастность ЭД практически ис мениется.

MP1 превисходит К1 по выявляемости изодененвных и малых ЭД1, час-





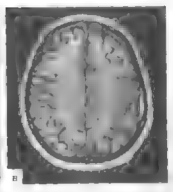


Рис 25.3. МРТ в режиме 1 полостров линтуральной тематомы в тевой теменира от сти и пластиплатов субдуральной тематомы над правым полутарием (томоъдаммы)

та разделение в чем в В велод земежной польста — гаперавлениямостобра обятие дистемной органы сто як решей контур по неркту обожем тигом польста често сменто с от и и передопам сто сто с обору по него и на верениям в замерениям в замерениям в посто общим в сто об тур сто об

то дозволяет зифференцировать эпилуральные гематомы от сублуральных по характерному полосчитому изменению интенсивности силиты от оттекисилов крондо ТМО, МРТ незаменима для визуализации состоящи ство и мо на

Стедует использовать КТ и МРТ для контроля за результатами лечения э.П.

Хирургическое лечение. В подавляющем большинстве наблюдении острых и полострых ЭДГ имеются абсолютные показания к неогрожному оператывному вмещательству. При установлениом диагнозе ЭДГ это следующие гоказания

 клинические признаки славления головного мозга хотя бы по одному из параметров, очаговому, общемозговому, дислокационному,

 повторное нарушение или углубление выключения сознания с назичием развернуюто или стертого «светлого» промежутка;

• объем ДД (по данным КТ или МРТ): супрагенториальных болсе 50 мл, субтенториальных — более 20 мл - либо толяшна ДД более 1,5 см независимо от клинической фазы ЧМТ, в том числе при асим итомных гематомах:

наличие хотя бы одного из следующих КТ- или МРТ признаков затеральное смещение срединных структур более чем на 5-7 мм выдыженная теформация базальных цистеры, грубая компрессия томо гирального бокового желудочка, дислокационная гидропефатия не ыни симо от токализации и объема тематомы, если они обусловлены по следией, а не сопутствующими повреждениями черена и мола,

наличие открытой процикающей ЧМТ или сопутствующих попреждении черена и мозга (вдавленный передом, внугримозговой гематома и

г и ), требующих операцивного вмещательства независимо от объема элг-

 ЭДГ задней черенной ямки малого объема (<20 мл), если они обусловливают окклюзионную гидроцефалию по клиническим, КТ или МРТ-ланным. Методика хирургического вмещательства изложена в главе 23

Следует подчеркнуть, что в хирургии ЭДГ надо избегать необоснованно широкой грепанации, даже при линейных и оскольчатых переломах, и вскрытия ТМО без последующего ее ушивания или пластики.

Консервативное лечение. В ряде наблюдений острых и подострых ЭДГ

нопустимо консервативное лечение с хорошими исходами.

Показания к консервативному лечению:

 объем ЭДГ менее 30 мл при височной локализации и менее 40 мл при лобной или иной супратенториальной локализации в условиях минимынной ненарастающей общемозговой и очаговой симптоматики и при отсутствии клинических признаков дислокации мозга Допускается смещение срединных структур до 5 мм, по данным КТ и МРТ, если оно не вызывает дислокационной гидропефалии;

объем ЭДГ менее 20 мл при их субтенториальной локализации в условиях минимальной ненарастающей неврологичской симптоматики и

при отсутствии признаков блокады тикворных путеи,

 малые ЭДГ, если клиническая декомпенсация и изменения на КТ и МРТ обусловлены сопутствующими очаговыми и диффузными повре ждениями мозга;

• асимптомные ЭДГ объемом не более 50 мл.

Стедует подчеркнуть, что консервативная тактика при ЭДГ обязательно пребует динамического неврологического контроля, повторных КГ или МГГ (см. рис. 25.3) В связи с этим консервативное лечение больных с Э. И., как правило, допустимо только в современно оснащенных нейрохи рургических стационарах.

Прогноз и исходы. Прогноз и исходы при ЭДГ зависят от многих факторов везичины и локализации гематомы, источника кровотечения и темпа развития компрессии мозга, тяжести сопутствующих повреждений, возраста и отягощенности анамнеза пострадавших, сроков диагностики и оперативного вмешательства, организации и качества медицинской помощи и др.

КТ и МРТ, а также успехи неирореанимато югии, способствуя раннему располнаванию и адекватному течению ЭДГ, внесли наиболее существенный вклад в удучшение исхолов ЭДТ. Апализ современных публикаций до казывает, что суммарно летальность при ЭДГ не должна превышать 10—12% Впрочем, подобных результатов отдельные авторы достигали и в докомпьютерную эру.

Исходы течения острых ЭДГ напрямую зависят от сроков хирургитеского вмещательства: чем раньше опо произведено, тем лучше резуль-

гаты.

При подострых ЭДГ, когда они выступают преимущественно в чистом виде и компрессия мозга развертывается в медленном темпе, частога де и навых исходов резко спижается, а при операциях, произведенных спустя 7 миси и более после ЧМТ, приближается к иутевои

І стественно, что на ухуппение прогноза и всходов заже ранних овераини резко влияют сопутствующие очаговые и диффузные повреждения мозт, а также сочетанняя экстракранцальная травма, особенно если они обусловливают коматолное состояние пострадавших. Летальность резковозрастает при оперировании пострадавших с ЭДГ в коматолном состоянит и отягощенном преморбиде. При этом также очевидна роль объема. ЭДГ.

Существенное значение в прогнозировании исхолов ЭДГ приобретает позрастной фактор Летальность при ЭДГ наименьшая (8—12,5%) у детей и паибольшая (50—90%) у стариков. При отсутствии отягчающих обстоя течтств при хирургическом и консервативном лечении ЭДТ часто паступает к пплаческое выздоровление пострадавших.

### Глава 26

# СУБДУРАЛЬНЫЕ ГЕМАТОМЫ

Субдуральная гематома представляет собой обусловленное травмой объемное скопление крови, располагающееся между твердой и паутинной оболоч-ками головного мозга и вызывающее местную и общую компрессию головного мозга,

Сублуральные гематомы (СДГ) встречаются чаше, чем эпидуральные На изолированные СДГ приходится примерно <sup>2</sup>/, общего количества компримирующих мозг внутричеренных кровон элиянии, они занимают первое место среди различных видов гематом. У постралявших с ЧМТ острые СДГ составляют 1—5%.

При тяжелой ЧМТ количество СДГ растет, достигая 9 –22%. В соответствии с общей структурой ЧМТ субдуральные тематомы резко преобладают у мужчин по сравнению с женщинами (3.1). СДГ встречаются во всех возрастных группах — от младенцев до стариков, но горазло чаше у лип старше 40 лет.

Механизмы возникновения. Субдуральные гематомы развиваются при травме головы различной интенсивности Острые СДГ чаше возникают при тяже той травме с передомом костей черепа, преимущественно основания, а подострые и особенно хронические гематомы — при отпосительно легкой травме без повреждения костей черепа.

В отличие от эпидуральных СДГ возникают не только на стороне приложения травмирующего агента, но примерно с тои же частотой и на проти-

воположной.

Механизмы образования субдуральных тематом различны. При гомолатеральных повреждению СДГ гравмирующий агент с небольшой площалью причожения воздействует на неподвижную или малоподвижную голову, обусловливая локальный ущиб мозга и разрыв сосудов оболочек или коры в

области травмы.

Образование СДГ, контралатератьных месту призожения гравмирующето атента, обычно обусловлено смещением мозга при ударе головой, находящейся в сравнительно быстром твижении, о массивный неподвижный или малоподвижный предмет (патение с относительно боль, той высоты, с движущегося транспорта на мостовую, стольновение автомащий, мотоциклов, падение навзяния и т. т.). При этом разрываются так называемые мостовые вены, выслающие в верхнии сагиттальный синус

Развитие СДГ возможно и при отсутствии прямого приложения гравмирующего агента к толове. Резкое изменение скорости или направления движения (при внезанной остановке быстро движущегося гранспорта, палении с высоты на ноги, ятодицы и т. п.) также способно вызвать смешение полу-

шарий мозга и разрывы вен.

Кроме того. СДТ на противоно южной стороне могут возника в при воздействии травмирующего агента, имеющего широкую площаль приложе ния, на фиксированную гозову, когда вызывается не столько локальная де формация черепа, сколько смещение мозга, часто с разрывом вей, впадающих в сагиттальный синус (удар бревном, падающим крупным предметом, спеждой глыбой, бортом автомашины и т 11. Нерелко в образовании СДІ озновременно участимог разнае механьзмы дло объястыет вцазите нацув

частогу их двустороннего расположения.

В от изчис от ЭДУ при СДУ местом приложения гравмарующего предмета чаше является не височная область, а затыточная и тобная область. Та ким образом, гри СДУ преобладает затылочно тобное, добно заты точное также сагиттально базальное направление деиствующей силы с теми исплими угловыми отклонениями.

В отчетьных случаях СДГ формируются за счет прямого рацения исполных изух, при нарушении пелостности ТМО с разрывом ее сосумов, а так-

же при повреждении кортикальных артерии.

В развитии подострых и особенно хронических СДГ значительную роз перают также вторичные кровоизлияния велелетние нарушения не юстисти сосудов под влиянием дистрофических, антионевротических и литисти сосудов под влиянием дистрофических, антионевротических и литисти.

некротических факторов.

Напоморфология. Пространство между твердой и мяткими оботочкам мозга заполнено эпите пиоидными клетками, расположенными в выте спициппа с широкими межклеточными пространствами и связащими между соот тесмосомами. Поэтому они легко разрушаются, например издивничения магсон крова, скоплением тноя и т. п. Кроме того, субдуральные сегменты по а пыных вен обладают меньшими прочностными качествами, чем их субарь поплальные отрезки, так как имеют более тонкие стенки и не имеют пружных стабилизирующих конструкции и других аморгизирующих механизмов.

Объем сублурального кровон элияния колеблетея от 30 до 250 мд, по 9 ше не превышает 80—150 мл. СДГ по сравнению с ЭДГ занимают более оппрную площьць (10 × 12, 13 × 15 см), свободно растеклясь по сублуртному пространству, иногла как манзия, покрывая почти все подудру Редко СДГ зацимают справиченное пространство — в пределах 4 \* 6 с Толимна слоя крови при этом может быть от 0.5 до 4 см, обътшо составт

1.0 1,5 см.

Сублуральные гематомы обычно располагаются конвекситально пал тимя или гремя долями полущария, преимущественно в теменно внеочистеменно-лобной и теменно-лобно-височной областях. Они лока измогот основном на выпуклои поверхности полущарии. Острые и полострые Суперелко распространяются базально в переднюю и среднюю срепиямки. Очень релко СДГ избирательно располагаются вне земенной оол, ти — в тобной (в том числе над полюсом лобной доли), височной, заты и пой областях, на основании и в межнолушарной шели.

Двустороннее расположение СДТ в отличие от япадурт вынах де явля

ся казуистикой. На их до по приходится 5 - 13% всех случаев С Ц

Неулаленные СДГ объемом более 50 мл с тавливают то ювной мозгособствует повышению внутричеренного давления с последующего токационными син громами и детальным исходом. Небольшее стотура

ные кровон гияния объемом менее 50 м грезорбируются

В остром периоде в течение 1—2 сут тематома представияет совой статение жилкой крови, представленной в основном неизмененными протингами. Позлисе кровь оказывается свернувыейся в виде теневили став илюшей мозг. На внутренией поверхности ГМО и наружной поверхно паутичной ободо жи обнаруживают пити фибрина. Сетмей оя сроба в концита, появляющиеся в основном в конце 1 х и в течение. Э х суток в стедующем постепенно заменяются макрофагами.

Организация тематомы пачинается с периферических ее отделов и рас пространьется затем в центральную часть. В этом процессе активны клетки внутреннего с тоя твердои мозговой оболочки, в то же время мяткие мозговые оболочки, если опи были повреждены, не принимают в нем участия. В наутинной оболочке обнаруживаются лишь явления пролиферации кле-

ток арахноидэндотелия.

Начиная с 4 х суток в участках ТМО, к которым прилегают свертки кро ви, обпаруживаются первые признаки резорбции, появляется грану зяционпая ткань и слой фибропластов толшиной в 2-5 клеток. Сращение свертка крови с внугренней поверхностью ТМО становится видимым лишь со 2-й недели В это время сверток крови, состоящии преимущественно из гемосидерофагов, приобретает коричнево-красный цвет. В дальнейшем интенсивность процесса организации со стороны ТМО нарастает. Через 1 нед посте кровой лияния в тематоме появляются новообразованные капилляры, затем аргирофильные волокиа, позднее коллагеновые. В толще ТМО и в участках мяткой мозговой оболочки, прилежащих к свертку крови, обнаруживается большое количество темосидерофагов и свободного темосидерина. В процессе организации и после его завершения, при небольшом объеме крови, частично разрушившем клетки дурально-арахноидального слоя, последние легко выявляются при светооптическом исследовании благодаря урактерному виду. Это вытянутые, отростчатые эпителиоидные клетки, ориентированные парадлежьно внутренней поверхности ТМО.

Паутинная оболочка, прилегающая к СДГ, обычно утолщена, иногда инчигельно. В неи вилна гиперплазия клеток арахноидэн тотелия. Вещество мозга, расположенное под острои СДГ, обычно отечное При светооптическом исследовании мозга не только на аутопсинном материале, по и в моте из экспериментальной острои СДГ, в непронах краевой зоны коры обнаруживаются изменения, известные в классической непрогислогии как «инемические повреждения». В отдаленном периоде ЧМТ, в краевых отдетах коры мозга, даже в случаях удаленных СДГ, на секционном материале и по данным КТ томографии обнаруживается агрофия Микроскопическое исследование этих участков мозга выявляет выпадение первных клеток 2

3-го слоев коры и заместительную пролиферацию клеток глии

В отдаленном периоде ЧМТ на внутренней поверхности твердой мозговой оболочки остаются небольшие пятна коричневого пвета в виде полосок и пятен зандкартообразных очертаний, которые легко снимаются с поверхности ГМО, будучи связаны с ней очень топкими соединительнотканными тяжиками или сосудистыми стволиками. При микроскопическом исслеловании этих ржавых пигментации в большинстве случаев никаких изменений в ГМО не обнаруживается, за исключением того, что во внутренних слоях ее иногла видны кучки темосидерофагов и свободно лежащие глыбки верен. На месте внутреннего эндотелиального слоя ТМО располалается 1—2 слоя зерпистых шаров, нагруженных гемосидерином. Сама «пленка» состо ит из таких же зернистых шаров и неботышого количества тонких пучков соединительнотканных волоков. В некоторых случаях имеется небольшое количество сосудов и метких кровоизлиянии. В отдаленном периоде ЧМТ ил месте СДГ обнаруживаются пласты из фибробластов, коллагеновых вотоков, небольшого количества сосудов, скоплении гемосидерина.

Клиническая картина. Клинические проявления СДІ чрезвычанно варазбельны Наряду с их ведичиной, источником кровотечения, темпом об

р вования, особенносими докализники, распространения в другими факtopame to ony tobleto notes sachami, sem upit 2,11, is we tamit convict вующими повреждениями гозовного мозга, которые (в связи с механизмом

противох дараз нередко являются двусторовними

Продолжительность «светлого» промежутка (развернутого или стертого) при СД колеблется в очень шихогии гледет от нескольких члон биогда даже минут) при остром их развитии до нескольких яней при по юпром, а при хроническом течении может достигать нескольких педель, ме сяцев и даже лет,

При сопутствующих ущибах головного мозга «светлын» промежуток часпо отсутствует. Гаким образом, в клинике СДГ может не устанавливаться учить табрия делега выпользования первидня поделя поделя годи ния после гравмы, его восстановление на какои то период и последующее повторное выключение сознания.

При СДГ ярче, чем при эпидуральных гематомах, выражены воднообразпость и постепенность в изменении состояния сознания. Однако вногы

польные внезапно впадают в коматолное состояние (как и при 3.11)

В оттичие от ЭДГ, при которых нарущения сознания протекают почьи исключительно по стволовому типу, при СДІ, особенно при полострых и хронических, кроме 1010, нередко отмечается дезинтеграция созвания по корковому типу с развитием аментивных, онеироидных, де приозополобных состояний, нарушения памяти с чертами корсаковского сип цромы, а также добной пеихики со снижением критики к своему состоянию, асполпанностью, эифорией, неденым поведением, нарушением контроля пал функциями тазовых органов.

В клинической картине СДГ часто наблюдается психомоторное полбуж тение. При СД1 несколько чаще, чем при ЭДГ, встречаются энителиче ские приначки, в структуре которых преобладают теперализованные сую-

рожные пароксизмы.

Головная боль у доступных контакту больных с СДГ почти постоянньй симптом. Наряду с нефальней, имеющей оболоченный оттенок (пррагиания боли в глазные яблоки, загылок, болезненность при ципжениях гла, светобоянь и т. д.) и объективируемой докальной болезвенностью при перкуссии черена, при СДГ гораздо чаще встречаются и диффунные пр пертензионные головные боли, сопровождающиеся ощущением распиранны толовы. Периоду усиления толовных болея верелко сопутствует рыста-

Примерно в половине наблюдении при СДГ регистрируется бразыкар ня. В отличие от ЭДІ при СДІ застойные явления на глазном чис являют ся более частым компонентом компрессионного сиплрома. У почыных г "хроническими тематомами могут встречаться осложненные вистопные стски с резким спижением остроты зрения и элементами атрофии соска при

гельного нерва.

Необходимо отметить, что в связи с тяжелыми сопутствующими ушно с ми толовного мозга СДГ, прежде всего острые, нередко сопровоз топи ствотовыми нарушениями в виде расстроиств дыхания, артеритили и и пертопии или типотонии, ранней типертермии, диффузных изменения мы шечного тонуса и рефлекторной сферы.

Среды очаговых признаков при СДГ наиболее важную роль пграют отне сторонични милриаз со спижением или утратои реакции зрачка на съст

- Мидриаз при томолатеральной СДГ встречается в половите наодолжни

(при острых СДГ— в 7/ с тучаев), что значительно превышает число анало тичных находок при эпидуральных тематомах. Расширение эрачка на противоположной тематоме стороне отмечается гораздо реже и обусловлено ушибом противоположной полушария или ушемлением противоположной тематоме пожки мозга в отверстни мозжечкового намета.

Нередко изменение диаметра зрачка сопровождается птозом верхнего века на той же стороне, а также ограничением поавижности глазного яблока, что может указывать на краниобазальный корешковый тенез глазодвига-

тельной патологии при СДГ.

Пирамилный гемисиндром при острых СДГ в отличие от ЭДГ менее значим, чем мидриаз. При полострых и хронических СДГ затерализационная роль вирамилной симпноматики возрастает. Если пирамидный темисиндром достигает степени глубокого пареза или паралича, то чаще это обусловлено сопутствующим унибом готовного мозга. Когда СДГ выступают в «чистом виде», пирамидный темисиндром обычно характеризуется апизорефлексией, небольшим повышением топуса и умеренным спижением ситы в когдралатеральных тематоме конечностях. Недоста, очность VII нерва при СДГ обычно проявляется в виде миоза

Следует помнить, что билатеральность пирамидной и другой очаговой симптоматики передко может обусловливаться двуполушарным расположе-

нием СДГ.

При СДІ симптомы раздражения в виде фокальных судорог, как правипо, проявляются на противоположной тематоме стороне. В клинической клинической клинической клинической прине субдуральных тематом при их докализации пад доминантным полупарием передко обнаруживаются речевые нарушения, чаще сенсорные, Расстроиства чувствительности по своей частоте значительно уступают пирамилиым симптомам, но все же при СДІ они встречаются чаще, чем при ДП, характеризумсь не голько гипалтелиси, по и нарушеннями эпикритических выдов чувствительности. Удетьный вес экстранирамидной симптоматики при СДІ, особенно хронических, сравнительно велик.

Представление об относительно медленном развитии СДГ по сравнению ЭДГ то по господствовало в литературе. В настоящее время установлено, и о острые СДГ по бурному темпу своего развития часто не уступают эпи-

луральным.

По тем ју клинического течения САГ делят на острые, подострые, хрош ческие, используя для этого те же временные параметры, что и дри делении ЭАГ.

Конечно, это во многом условно, особенно когда появились методы не-

инвазивной визуализации.

Диагностика. При распознавании СДГ часто приходится преодолевать выруднения, обусловленные многобразнем форм их клинического проявления и течения. В случаях, когда субдуральная гематома не сопровождается вяжетыми сопутствующими повреждениями головного мозга ее диагностик госповывается на трехфазном изменении сознания: первичная утрага в момент гравмы «светлый» промежуток повторное выключение сознания вследствие компрессии головного мозга.

1 сти при относительно медленном развитии сдавления мозга в клинической картине наря и с другими признаками выявляются диффузные распарающие то ювиме боли, изменения психики по «добному» типу и исихомоторное возбужление, а на краниотраммах обпаруживается перелом основа

ния предполагать развитие именяю СДГ К жому же ык почению может склонять механизм повреждения, удар по голове тупым пре именяю быльной области), удар толовой о массинный предмет ибо резкое изменение скорости движения, приволящие не столько к локальной имперессии, сколько к смещению мозга в по гости черены и стало быть, к возможности образования СДГ на противоноложной месту приложения травмирующего агента стороне.

Диагностика субдуральных гематом особенно грудна у пострадашиих с гяжельми сопутствующими повреждениями мозга, когда «светлый» проме-

жуток отсутствует или является стертым.

У пострадавших, находящихся в сопоре или коме, брадикардия, новыше ние АД, эпилептические припадки настораживают в отношении возможно сти компрессии мозга. Возникновение или тенденция к углублению рас стройств дыхания, гипертермии, рефлекторного пареза взора вверх, дене ребрационьой ригидности, двусторонних патологических знаков и кругои стволовой натологии поддерживает предноложение о сдавлении мозга тема томой.

Обнаружение следов травмы в затыточной, добной или сагитыльной обдасти (особенно если известен механизм повреждения), клинические (кровотечение, дикворея из поса, из ушей) и репттенологические призныки не редома основания черена позволяют ориентировочно диатностировать СДГ Для ес дагерализации в первую очередь следует училывать сторону мил

риаза.

При СДГ, в отличие от ЭДГ, краниографические находки не стоть характерны и важны для локальной диагностики. При острых СДГ часто ны являются передомы основания черена, обычно распространяющиеся на среднюю и заднюю черенные ямки, реже — на переднюю Наблюдьются со четания повреждении костей основания и свода. Изолированные пере юмы одельных костей свота черена встречаются речко. Если при острых СДГ имеются повреждения костей свода, то обычно они общирны. Следует учитывать, что в отличие от ЭДГ при СДГ они часто обнаруживаются на противоно тожной тематоме стороне. В цетом повреждения черена отсутствуют у 1/2, пострадавщих с острыми СДГ и у 1/2, — с подострыми.

Линенная ЭхоЭГ может способствовать распознаванию СДГ, выявляя ы терализацию гранматического субствата, компримирующего головной мож

При церебральной ангиографии для СДГ на снимках в прямой проекцай наряду со смещением передней мозговой артерии в противоположимо сторону, лиличен симптом «каймы» — серповидной аваскулярной зоны в вил полосы разной ширины. «Кайма» более или менее равномерно отгесняет в фронтальной плоскоети — от сагиттального шва до основания чересы судистый рисунок сдавленного полушария от свода черена. Следует убловыть, что симптом «каймы» нередко более четко выражен в клий пирию или венозной фазах.

Ангиограммы в боковых проекциях при конвекситальных СДГ часто ме нее лемонстративны, лем в прямой. Впролем, при СДГ, распользающих омежно гупарной шели, снимки в боковой проекции убедилельных, так ка полютию обнаружать отдавливание книзу перикаллелной проерии

Реньношую роль как в располнавании СДГ, так в в уточнении есловальный размеров, в появля на мозг перают КГ в МРТ

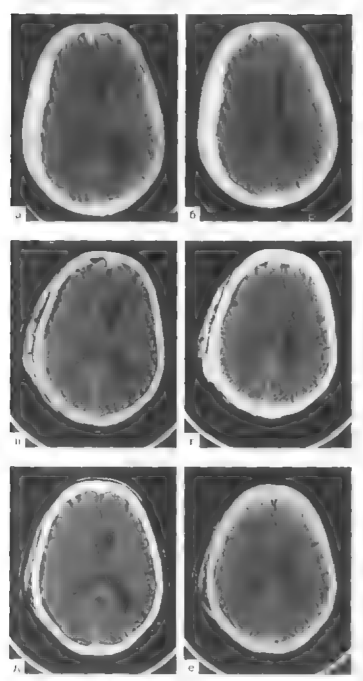


Рис. 26.1. Компьютерные томограммы. Острая субдуральная гемагома правой лобно-теменно-височной области.

а, б - до операции. Над ппавым полушарием -протяженная серповидная гиперденсивная зона, при мыкающая к внутренней поверхности костей свода черена. Желудочковая система грубо смещена влево с признаками контралатеральной дислокадионной гидроцефални; в, г -- спустя сугки после операции На месте удаленной гемагомы определяется гиподененицая полоска, соот ветствующая скоплению кровянистого ликвора, пу зырьки воздуха над лобной толей слева Заметное умень пение дислокации желузачковой системы; д. е - через 2 сут после операдии, Редислокация и расправление желудочковой системы. Начинают четче прослеживаться субаражногадальные дели. В зоне удаленной тематомы сохраняется гиподенеивная долоска, соответствующая субдуральному сконцелию ПСЖ

Острые субдуральные гематомы на КТ обычно характеризуются серновиднои зонои гомогенвиценцавоп отон плотности (рис. 26.1), В большинстве случаев СДГ распространяются на все полушарие или большую его часть. Нередко СДГ быть двусторонними, а также распростра-

виться в межно імпі, римо атель я намет мозжечка. Плотностивіе характери стики остров. ЭДІ выяве таковых при СДІ веледствие сме....пвания поеле г

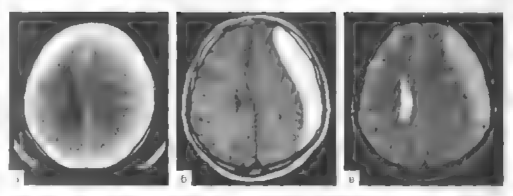


Рис. 26.2. Компьютерные томограммы. Подострая субдуральная тем втома справст тотсутствие субарахмовысьных щелей но коновексу, рубым післовацью средічносту структур стравать, ево саютным свосеннем правого бокового желу точка, темый боковой желу точка точка под точка запорастырей, тема оча не визущизируется намен инна, о МРТ в режиме 1 в MPT в режиме Ту-Видна распространенная субдуральным темплома.

ней с ЦСЖ и/или тетритом. По этой причине внутрений край острои и но вострои СДГ, повторяя рельеф поверхности по счежащего можа, может иметь печеткий контур. Со временем в результате разжижения содержимого, ръзгада пигментов крови происходит постепениое сийжение се и ютность, втру иняющее диагностику, особенно в случаях, когда коэффицие гъп аб зорбнии изменениой крови и окружающего мозгового вещества становися о питаковами. Изо венсивными СДГ становятся в течение 1—6 пет диагнот в этот период основывается на вторичных признаках, к которым относи, станаетие или медиальное смещение конвекситальных субарахной палатых оброзд, сужение гомо гатера выого бокового желулочка и дистокацию срезанных структур. После изоленсивной фазы следует фаза попиженной и потности, сопоставимой с плотностью ЦСЖ. При СДГ встречается феномен се пиментации, нижняя часть тематомы в результате осаждения пысокон ных элементов крови гиперденсивная, а верхиям — изо- или гиполенсивный

При СДІ на К1 преобладают признаки уменьшения внутричеренных резервных пространств' сужение же тудочковой системы, сдавление конискей стылых субарахновых выных щелей, умеренная или выраженная теформация хидомальной и охватывающей цистери. Значительное емещение срезлиных структур сопровождается дистокационной гидропефы шей, соле тающенся с компрессией субарахнойдальных пространств. При ток гины ши тематомы в области задней черепной ямки может развиться острыв ок в позионная гидроцефалия.

После уваления СДІ отмечается нормализация положения и размерожелуточковой системы, цистеры основания мозга и субарахнопласивным шелей

На MPI при острых СДГ возможна низкая контрастность и поортжени на счет отсутствия метемоглобина. До 30% хронических СДГ выстотит по или изоденсивными на томограммах в режиме Т<sub>1</sub>, но практически и опи характеризуются повышенной интенсивностью сигнала на томограм или в режиме Т. В случаях повторных кровой злияний в полострые или хриппческие СДГ отмечлется тетерогенность их структуры. Капсу ы хрониче

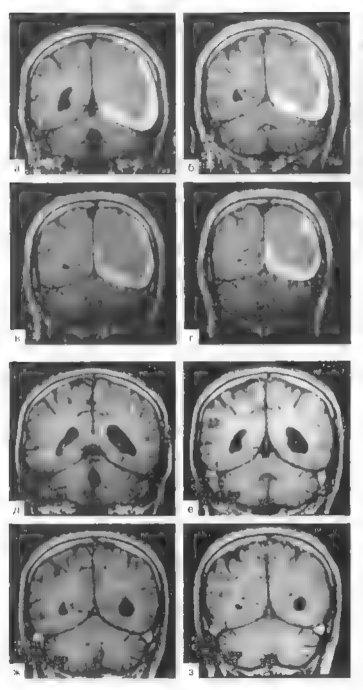


Рис. 26.3. МРГ. Под острая субдуральная те матома слева

а, б, в,  $\epsilon$  — фронтальные гомограммы в режиме  $T_1$ Распространение сублуральной тематомы е конвекса на основание среднеи череньюй ямки, нал наметом могжетка и в межполушарную щель, боковой желудочек и кольекситальные субарахнои тальные шели на стороне гематомы не определяют ся: д. е. ж. з спустя 1,5 мес после удаления гематомы. Полная нормалиация внутричерелных структур.

тах тем том как правите изсетили пользованые контрастное вещество что позволяет зифферентировать их от эпром и артхноизатывах кист МРТ позволяет хорошо выявлять схотуральные тематомы взолевсивши гра КТ исслетовании (рис. 26.3). МРТ также имеет преимущества при стоскостных суотуральных тематомах, особенно если они захолят в межно тупарную щеть или стелются базатыно (рис. 26.3).

Марургическое лечение. При острои СА1, вызывающей ставление и смечение можа, хирургическое печение должно быть произветено и максима тно короткие сроки после травмы. Чем раньше учалена СД1, тем туппи

ateXO Hst

Опислине методики хирургического вмешательства — см. главу 23.

Постразавитим, если опи находятся в ясном сознании, толиним темато мы менее 10 мм, смешение срединных структур не более 3 мм бет слана или базальных пистери, обычно не требуется хирургического лечения до пустима консервативная тактика их веления.

У пострутывших, находящихся в соноре яти коме, ври стабильном нев рологическом статусе, отсутствии признаков славления ствола мозга. ВЧД, не препышающем 25 мм рт ста, и если объем СДГ не более 40 мл, допустима консервативная тактяка их ведения при динамическом клиническом и КТ

МРТ-контроле.

Резорбаня длоскостной СДГ чаще происходил в течение 1 мес. В некоторых случаях тематома приобретает капсулу и грансформируется в хролическую. Если при динамическом наблюдении постепенная трансформация СДГ в хроническую сопровождается ухущиснием состояния больного или парастанием головных болей, появлением застоя на глазном дле, возлик егчеобходимость в оперативном вмешательстве путем закрытого выружного дренирования.

Прогноз и исходы Острые СШ протностически менее благоприятны, чем этичуральные Это обусловлено тем, что СДІ обычно формируются при первично более тяжелых повреждениях мозга. Поэтому, несмотря на выпользование современных методов диагностики, при острых СДІ наблюзается сравнительно высокая четальность, а среди выживших постра циппу

значительна глубокая инвалидизация.

Если СДІ сопровождают ушибы 3—4 го вида, это отрицательно скальна етея на исходах В этой группе пострадавних имеется достоверная корреля ния (r = 0.68; p < 0.05) между степенью смещения прозрачной перегородки славлением баздъных цистеры и исходами. При отсутствии «свет юго» и межутка, указывающего на изначально более тяжелую первичиче правм мозга, исходы хуже, чем у пострадавших с наличием «светлого» промежуть (разумеется, при своевременном хирургическом вмешательстве)

Существенное значение для прогноза имеют также время выявления ульшения СДГ. Исходы хирургического лечения СДГ значительно лучше пострадавших, оперированных в первые 4—6 ч после травмы. Опьем СП клк и возраст пострадавших, по мере их увеличения играют пар в глюшу.

отрицательную роль в исходах.

Неблагоприятные результаты при СДГ обусловлены также развити внутричеренной гипертензии и ищемии мозга. Показано, что при обстро устранении славления мозга эти ищемические нарушения мозут быть обраными. К важным прогностическим факторам относится отек мозга, когорый часто прогрессирует после удаления острой СДГ.

#### Глава 27

# СУБДУРАЛЬНЫЕ ГИГРОМЫ

Субдуральные гигромы ограниченные объемные скопления жидкости в

субдура ньюм пространстве, вызывающие сдавление головного мозга.

Механизмы возникновения. Субдуральные гитромы чаще всего образуются встелствие повреждения паутинной оболочки по типу клапана, пропускающего ликвор тишь в одном направлении — из субарахноздального пространства в субдуральное. В тенезе субдуральных тигром могут играть роль изменения сосулов ГМО, что обустовливает пропотевание плазмы крови в субтуральное пространство Острые субдуральные гитромы иногда возникают в результате образования прямого сообщения субдурального пространства с боковыми желуточками при массивных поврежлениях вещества мозга Субдуральные ги ромы тоже могут являться конечной фазой в эволюции субдуральных гематом.

Субдуральные гигромы образуются при гравмах головы различной инеисивности. Паутинная оболочка чаще всего повреждается в области сильшевой борозды, что и обусловливает характерную конвекситальную локацизацию субдуральных гигром. Нередко субдуральные гигромы бывают двусторопшими, ипосда они сочетаются с тематомами (в основном субдуральными) на одноименной или противоположной стороне. Объем субдуральной информы колеблется от 40 до 200 мл. Их содержимое представляет собои беспветный или кровянистый ликвор (в острых случаях) тибо ксантохромную жидкость с высоким со держанием белка (в полострых и хроническых случаях). При проко те ГМО содержимое гигромы часто высскает стру-

ей под давлением.

Клиническая картина. Сублуральные гигромы могут развиваться как изоіпровінно, так и в сложном сочетаний с упінбами головного мозга, внутритерепными гематомами, субарахнойдальным кровойзлиянием, передомами костей черена. Эти обстоятельства обустовливают полиморфизм клиниче-

ской картины субдуральных гигром.

Если субдуральная гигрома доминирует в клинической картине, то ее проявление и течение напоминают таковые при внугричеренных тематомах, особенно субдуральных Для субдуральных гигром в этих случаях характерна трехфазность изменения сознания. Первичная потеря сознания гасто бывает непродотжительной и не достигает степени комы. В «светлом» промежутке наблюдается либо полное восстановление сознания, либо оглушение различнои степени. Спустя несколько часов или сугок на лом фоне отмечаются головные боли, приступообразно усиливающиеся и имеющие оболочечный оттенок (локальная болезненность, иррадиация в глазные яблоки, шеипо-затылочную область, светобоязнь). Пароксизмы пефалгии временами сопровождаются рвогой. Обращает на себя внимание еравинтельная частота нарушений психики по типу лобно-каллезного ени грома (снижение критики к своему состоянию, эифория, апатико-абулические симптомы, дезориентация в месте и времени, мнестические расстролетва, конфабуляции и т. д.), дополняемого появлением хоботколого и хва ательного рефлексов. Нередко развивается психомогорное возбужлениеВ клинической картине сметураливых гигром вилное место занимают менишельные симптомы. Чаше опиж обстоясны раздражением молоных оботочек как самим скоичением иковра, так и сопутствующим субарах поизальным кровой лиянием. Реже они вмеют стволовый тепез и проявлящее характерной диссоциацией по эсси тела с преобладанием симптома Корнита над ригидностью затылочныем ниши.

При подострых сублуральных гигромах часто встречается брадикарию Перстко у гавливаются элементы начтавного застоя на глазном дне. Эти при итаки компрессии могут предшесзорвать или сопутствовать вторичному мых поченью сознания. Для субдуралным гигром характерно постепенное

по тпообразное услубление вторичным арушений сознания.

(рези очаговой симптоматики велцујая роль принадлежит гомолатера в ному мидриазу, контралатеральному е імипарезу, а также (приграсноложе при нал доминантным полущарнем) фактическим расстройствам. Односто ролнее расширецие зрачка при субгруальных гитромах обычно выражено умеренно и протекает с сохранениемеї го реакций на свет. Если темипарет обустовлен самой субдуральной гигромой, то он часто отличается мятко стью и постепенностью развития.

В клинической картине субдуральных гигром нередко встречаются супорожные нароксизмы. При этом клончиеские судороги, первоначально возникающие в паретичных конечностя, умогут переходить в общий эпиленти

ческий припадок.

Подобно субдуральным гематома, «субдуральные гигромы по темпу развития славления мозга делятся на стерые, полострые и хронические. При остром течении субдуральных тигром (ис развитием компрессии мозга в перыже 3 сут после травмы) обычно набилдается их сочетание с другими тяже лёми формами черенно-мозговой гарвмы, но они могут быть и изодированными. При подостром гечении (деразвитием сдавления мозга в течение 4—14 сут после травмы) субдуральные гигромы, как правило, выступнот и сравнительно «чистом» виде.

Хронические субдуральные гигровы (с развитием сдавления мозга в сроки от 2 нед до нескольких лет) отлианются от острых и подострых форм об разованием кансулы, напоминающе ило строению стенку хронической субдуральной гематомы. Они развиваюстя преимущественно в раннем летском возрасте и могут достигать гигантсоксо объема (до 500 мл), вызывая агрофию вещества мозга. По своему клиническому развитию хронические субдуральные гигромы во многом схонды с хроническими субдуральными тематомами.

При дюбой форме течения субъруальных гигром может встречаться их двустороннее расположение. В такк ислучаях в клинической картине общо руживается двусторонняя пирамиданя недостаточность, нередко асиммя ричная за счет преобладающего возвуйствия со стороны гигромы бо папето

объема или сопутствующего ушибам озга.

Диагностика. Если субдуральные и гигромы изолированные, по перстно возможно их дооперационное расопзнавание на основании сравнительно мяткого и волнообразного развити синдрома компрессии мога при отсутствии грубых стволовых расстроисв г и частом проявлении симптомог раздражения оболочек и коры головопсо мозга (оболочечные голошные бози, менингеальные симптомы, эпилатические припадки, нарушения пси хики).



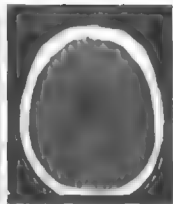


Рис. 27.1. Компьютео ные томограммы: аксиальные срезы. Полост-DAR травматическая субдуральная гигрома слева у 49 летнего пострадавшего. Над девым полушарием - гиполенсивная зона, наружная поверхность которой прилегает к косгям черепа, а внугренняя повторяет очерта ния подлежащей коры мозга.

При сочетании субдуральных гигром с тяжелым унибом го, овного можа и вну ричеренными тематомами их дооперационное распознавание практически грудноосуществимо. В этих случаях гигромы протекают на фоне со порозно коматозного состояния, часто без «светного» промежутка, с выраже шыма ство товыми нарушениями и обнаруживаются как дополнительная находка при оперативном вмешательстве.

Антиографическая картина субтуральных гигром сходна с таковой при хобдуральных тематомах. Решающую роль в распознавании гравматических

суб пуральных гигром играют результаты К1 и МРТ.

При К7 субдуральные титромы определяются как протяженные серповидные у астки пониженной плотности, при тежащие к костям свода черены и вызывающие умеренную леформацию подлежащих структур головного мол т с возможным небольшим смещением срединных структур (рис. 27.1). По своей форме и низкой плотности, близкой к таковой ликвора, субдуральные титромы на аксиальных томограммах напоминают хронические СДІ в стадии разрешения. При этом не выявляется реактивного утолщения при тежащих твердой и мятких оболочек головного мола

Тигромы могут распространяться на прилежащие базальные цистерны, это ыть в сильвиеву борозду. Путем измерения плотности жидкостного сотержимого при КТ грудно дифференцировать гигрому от хронической СДГ. Эта не цостатки восполняет МРТ, с помощью которой можно более точно определить распространенность гигромы, особенно задней черенной ямки или базального расположения. В отличие от врожденной атрофии червя и темисфер мозжечка в таких случаях определяется минимальная леформация IV желудочка. По результатам конграстности изображения жидкой среды на МР томограммах в режимах Гт и Гт можно с большей достоверностью, чем по данным КТ, предположить наличие в неи теморрагического слагаемого и повышенной концентрации белка.

Дифференцировать сублуральные гигромы нужно также от наружной волятки (вследствие расширения конвекситальных субарахномлагыных пислей на фоне агрофитеского процесса) и локальных участков агрофии вещества толовного мозга (вследствие перенесенных инсультов или на месте старых контульновных очагов). В первом случае отмечается не только увеличение стоянны между костамисто в чтречти всен концексита интон поперано стактьо нашу потунации по и распирение образт, межно глафион на над плансина борот с пух сторон, объено и сочетании с умеренной инутрешен по знаков. Во втором — узастки агрофии имеют пеправичнатую формы и сочетаются с юкальным распирением желу ючковов системы и по гыпу оснью б лизтежаниего ее участка к очату агрофии.

Тигромы дифференцируют также от врожденных зномалии и темпатро ф. и. арахион клыпых кист. Большой давности хронические сублурачтны сматомы также могут симузировать на МР-томограммах сублуральные тиг рамы. Это связано с тем, что в течение времени количество растворенного ших менемоглюбина может значительно уменьщалься вследствие его рат

- собъе, абсорбции и дальненшего распада

Вместе с тем по данным КТ и МРТ часто ставитея отноочный платноз спрома», когда за нее принимают скопления ликвора (обычно на глооными то іями и в межно гущарном пространстве) веледствие кот тапса мо та в сстром периоде диффузного аксонального повреждения. Дифферетливроми осумкованную тигрому от не имеющего капсу на сублурального скопланя ЦСЖ (по дринципу ех уаспо) нозволяют биомеханика гравмы, рат тяпа в докализации (для тигромы зарактерна боковая конвексата нацы тля амести е напого скопления диквора – лобная), признаки ечавления по гежалего вещества мозга при тигроме, отсутствие каких бы то ни было ком пресслопных компонентов при скоплениях ЦСЖ, полностыю нов, оряю шту одерания извидии и борозд болущарии, некоторые от пучия в плотностных упрактеристиках (при скоплениях все показате ни соответствуют ликворущой тигромах часто имеются те и и иные отклонения).

. Лечение Гели гигрома не вызывает существенной компрессии могла по клизическим данным, а по показателям КТ или МРТ смещение срединных структур не превыщает 5 мм, топустима консервативная тактика теления В стушаях развития очевидного сдавления мозга по общемо говым, ство то вым или очаговым симптомам показано оперативное вмешательство, кото

рос заключается в опорожнении гигромы через фрезевое отверстие

#### Глава 28

## ВНУТРИМОЗГОВЫЕ ГЕМАТОМЫ

Внутримозговая гематома представляет собой обусловленное травмой объемное скопление крови, располагающееся в паренхиме головного мозга и вы-

зынающее его местную и/или общую компрессию.

Травматические внутримозговые тематомы (ВМГ) ранее считались редкой патологией. КГ и МРТ резко повысили их распознавание. До недавне го времени удельный вес ВМГ в структуре черепно-мозговой травмы составлял 0,3—3,8%, а среди гравматических внутричерепных тематом — 8—20%, с использованием КГ и МРТ он существенно вырос — соответственно до 1,1—13% и до 9,5—31% и даже 40%. При тяжелой ЧМТ (ниже 8 баллов по ШКГ) ВМГ встречаются в 10,5—23% наблюдений. У 35% умерших вследствие тяжелой ЧМТ обнаружены внутримозговые гематомы. Возрастной пик при гравматических внутримозговых гематомах приходится на 35—50 дет. ВМГ гораздо чаще встречаются у мужчин, чем у женщин (9:1).

Механизмы возникновения. Внутримоэговые гематомы могут возникать при ЧМТ различной интенсивности. При ударе по неподвижной голове гравмирующим агентом, имеющим небольшую площадь приложения (импрессионная травма), ВМТ чаше образуются в зоне ушиба моэга за счет

разрыва корковых или подкорковых сосудов.

При ударе головы, находящейся в сравнительно бысгром движении, о пенодвижный предмет или ударе по нефиксированной голове массивным

встречным предметом ВМГ чаще возникают в зове противоудара.

Lenu механизм воздействия импульеныи (ускорение-замедление), разрыны сосудов происходят вследствие разнонаправленного смещения тканевых структур мозга. Прямоугольное отхождение лентикулостриарных артерий от сфеноидального сегмента средней мозговой артерии способствует разрыву их при травме, которая сопровождается быстрой ротанией головы, приводящей к смещению одних слоев мозга относительно других (shear injuri).

Нередко ВМГ образуются при проникающей ЧМТ вследствие непосредненного повреждения сосудов мозга костными фрагментами, ранящим

снарядом или другим травмирующим агентом

В механизме возникновения ВМГ наряду с первичным разрывом стенки сосу (а большое значение прилается днапедезу, обусловливаемому вазомоторными расстройствами в очате ушиба мозга.

Одной из причин отсроченных ректических кровоизлияний при травме могут быть аррозивные (или ангионекрогические) изменения стенок со-

судов

Около 43—80 % ВМГ формируются по механизму контрудара. Фронтальпые тематомы чаще являются следствием затылочной травмы, темпоральпые датеральной травмы с одинаковой частогой формирования ипси- и контральтеральных гематом. При образовании ВМГ в области мозолистого тета местом при южения силы являются высокие участки лобнои и затыточнои областей вблизи средней линии ВМГ в оперкулярной области формируются при повреждениях в момент травмы структурами малого крыда основной кости и крыши орбиты вещества и сосудов мозга. В основе образования центральных ВМГ лежит смещение одних структур относительно пругих Лобно теменные и нарж или гланые ВМ) обусловлены юкальнов веформанией свода черена, которыя ударяет по поверхности мода по время правмы Причиной гранмы правмы изглеской внутримозговой гематомы моджечка и 90% случаев является прямыя гранмы затычочной области с переломыми ы напочной кости. Анализ К1 данных, проведенный в Институте непрохирургии, позволил установить елелующее распределение ВМ1 по их доченой юка пизации; лобные доли — 48%, височные — 34%, теменные — 21%, ы пылочные — 2%, мозжечок — 5%.

Натиморфология. В отличие от гематом наренхиматозных органов, обравующихся за счет отодвигания и сдавления тканей излившейся кровью, при кроноизлиянии в мозг формирование гематомы происхолит вывным обравом вследствие отдвигания и разрушения с последующим аутолизом мо попол ткани в очаге кровоизлияния. Уже через несколько часов после кронополняния с формированием тематомы даже при микроскопическом исслетовании с трудом обнаруживаются незначительные участки некротизированной ткани мозга. Исследование перифокальной зоны показывает, что същение вещества мозга при этом бывает незначительным, Границы кровоизлияния типа гематом довольно четкие, особенно если они образованы белым веществом.

Через 24—32 ч после гравмы мозга очат кровой лияния приобретлет строение, в котором можно выделить несколько зон. В центре очата в бес форменной массе из жидкой крови и пролуктов аутолиза образуется свер ток, который быстро спанвается со стенкой полости. В зальнением оп вповь может подвергнуться разжижению. Кровь постепенно приобретлет бурый оттенок из-за образования гемосидерина.

. В пограничной, ближайшей к тематоме, зоне почти полностью погибают все элементы нервной паренхимы. Начинается пролиферация эплоте ния степок сосудов, появляются вернистые шары, аргирофильные по юкть

врастают в периваскулярную зону.

Во второй, промежуточной, зоне происходят регрессивные, по частични или полностью образимые изменения астроглии, тяжелые изменения периных клеток, активная реакция микроглии; реакция сосудов авасогична изменениям сосудов в первои (пограничнои) зоне Вторая зона является и или ным источником клеток, принимающих участие в процессах элимипыния Вся эта зона и частично первая зона постепенно полностью заполняють пернистыми шарами.

Третья — демаркационная — зона постепенно переходит в неизмененно мозговое вещество. Изменения нервных клеток в этой зоне большей часты обратимые. Активная пролиферация астроцитов является источником орга-

низации очага кровоизлияния.

Последующая стадия характеризуется развитием ренаразниных процес сов — рассасыванием кровяных масс и омертвевших участков ткани могит

При кровоизлияниях, соприкасающихся с мягкими моловыми обосо ками, клеточные элементы последних принимают активное участие кам процессах этиминации, так и в процессах организации. В течение ? Тегразрастания соединительной ткани из оболочки отграничивают очат кропо излияния и изолируют его, формируя в дальнейшем питментирования глиомезодермальный рубец.

Если тематома не прилежит к оболочкам мозга и небольшого размера, на месте кровои втияния формируется губчатый, мелкокистозным, по токи стын в письяных рублик, въослетствии он может превратиться в цлотный пигментированный.

Классификация. Травматические внутримозговые гематомы классифици-

руют по следующим параметрам.

Но расположению а) кортикально-субкортикальные тематомы распоытаются в белом веществе полушарий и захватывают кору мозга с распространением в субдуральное пространство или без него, б) субкортикальные тематомы локализуются в белом веществе полушарий мозга; в) центральные гоматомы возникают медиальнее или преимущественно медиальнее ограды, г) тематомы мозжечка; д) тематомы ствола мозга.

 По размеру а) малые тематомы — максимальный диаметр равен 1,5 см. или больше и меньше 3 см (объем составляет около 2-15 см<sup>3</sup>), б) средние тематомы - максимальный диаметр равен 3 см или больше и меньше 4,5 см (15—45 см.); в) большие гематомы — максимальный диаметр равен 4,5 см. или больше (более 45 см3). Ориентация на диаметр в оценке объема ВМГ

проста, удобна и достаточно надежна.

3 По особенностям формирования: а) гематомы в очаге ушиба или размозжения мозга; б) гематомы без признаков окружающего их ущиба мозга

4. По сочетаниям: а) одиночные тематомы, б) множественные тематомы; в) тематомы с сопутствующими оболочечными гематомами; г) гематомы с очагами ушиба мозга на отдалении.

5. По времени образования: а) первичные тематомы; формируются непосредственно после травмы; б) отсроченные гематомы; образуются спусти

24 ч и позже после травмы.

6 По клиническим формам течения а) острые тематомы угрожающая к иническая манифестация компрессии мозга в первые 1 3 сут после ЧМТ, б) подострые гематомы: клипическая манифестация компрессии мозга на 4-14-е сутки; в) хронические тематомы: клиническое проявление компрессии мозга спустя 2 нед и позже после ЧМТ.

Клиническая картина. Клинические проявления ВМГ вариабельны и заинсят от их локализации, объема, источника кровотечения, темпа развития компрессионного синдрома и выраженности сопутствующих черсино-моз-

говых повреждений.

При изолированных ВМГ часто прослеживается характерная грехфазтость изменения сознания первичная уграга в момент гравмы - «светлыи» промежуток - вторичное выключение сознания. Первичная утрата сознания может быть как кратковременной (от нескольких минут до 1 ч), так и продолжительной (до нескольких суток) «Светлыи» промежуток при ВМГ передко отличается от такового при оболочечных гематомах тем, что при очеутствии выраженной отрицательной динамики состояния сознания в этом периоде обнаруживается сравнительно грубая очаговая симптоматика

Вторичное выключение сознания при ВМГ может проявляться апоплексическим входом в кому. Иногда обращает на себя внимание длительное

е абальное парумение сознания на уровне оглушения

При ВМІ больные часто жалуются на нарастающие головные боли, инотта с акценьюм на стороне расположения кровяной опухоли. Наблюдается повторная рвота. Нередко отмечается психомоторное возбуждение. У половния больных выражена браликардия, у части регистрируются довы, ение АД, з также пару тення ризма и частоты дыхания. Выявляются неврологи.

ческие признаки возденствы процесса на ствол молга в виде ограничения вора вверх, диссоплации сухожи пачах рефлексов и мениитеальных сим птомов по оси тела, двусторонных натологических рефлексов.

У / бо выых с изолированными ВМТ обнаруживаются пачальные явле

ния застоя на влазном дне

В отличие от оболоченых гематом, которые часто харак геризуются преоблаганыем общемозговой симптоматики над очаговой, при ВМТ перель и обратные соотношения. Среди очаговых симптомов выделяется лирами или натоготия, которая, как правило, контралатеральна стороне расположения кровяной опухоли. Гемипарезы при ВМГ обычно грубо выражены видоть то паралича. Они сопровождаются центральными парезами лицевого и польязычного нервов. У ряда больных отмечается преобладание спастиче ского пареза в руке по сравнению с ногой.

При ВМГ чаще, чем при оболоченных гематомах, встречается сочетание пирамилных и чувствительных расстройств на одноименных конечностях, что иногда доподняется одноименной гемианопейей. Это объясняется не резкои близостью ВМГ к внутренией капсуле, где сравнительно небольшой очт поражения способен одновременно обусловить грубые парушения как

пытагельной, так и чувствительной сферы,

Субкортикальное расположение тематомы (обычно сочетающейся с упшбом мозга) в доминантном полушарии нередко сопровождается рас строиством речи (моторная афазия при добной докализации, сенсоритя

при височной).

В к инической картине ВМГ полушарная (корково-подкорковая) сим птоматика обычно преобладает над краниобазальной как по степени вырт женности, так и по латерализационной значимости. Односторонние ми ци и итоз, парез отводящего нерва почти с одинаковой частотой обпаружи ваются на гомолатеральной и контралатеральной сторонах. У отле инпых больных при ВМГ в контралатеральных конечностях отмечаются стопкие боли, имеющие таламический оттенок. Иногда в темисиндроме влистно экстрапирамилное слагаемое, проявляющееся пластическим мышечным ги гергонусом или полкорковым гиперкицезом. Симитомы разгражения в ви те тенерализованных или фокальных эпи тептических припадков встречают ся редко. Оболочечные симптомы при ВМГ обнаруживают почти у всех больных.

Для большинства ВМГ характерна четкость гнездной симптоматики, от нако при их докализации в «немых» зонах (полюс добной доли, семнова и ныи центр правой височной доли и т. д.) очатовая патология выражена минимально.

Стедует помнить, что при ВМГ, особенно сочетанных с тяже намилущи бами мода и острыми оболочечными гематомами, «сведым» промежатого

отсутствует либо стертый.

Диагностика. При ВМГ отпосительно легче установить развитие ком прессии головного мозга, характеризующееся в общем теми же чертами чь и при оболоченных гематомах, и труднее предположить именно их виутри

мозговую докализацию.

В случае изолированных ВМГ, не сопровождающихся другими зажеть ми повреждениями черена и головного мозга, распознавание синъром сазвления, так же как при обозочечных тематомах, основывается прежвеего на грехфазиом изменении состояния сознания (первичная уграза со

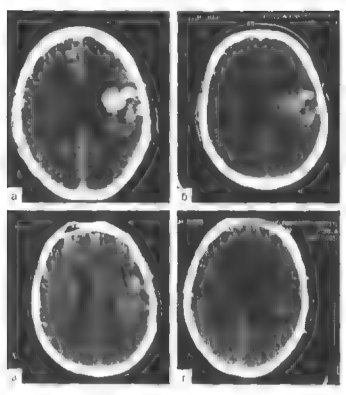


Рис. 28.1. Компьютерные томограммы. Внутримозговая гематома заднелобно-темянной височной области слева у постралавшего 56 лет. Консервативное лечение

а - при поступлении. Гематома имеет гетерогенную структуру, выражена деформашия тела левого бокового желудочка, небольшой очаг геморрагического ушиба в полюсе правой лобной доли, 6 — через 12 сут после ЧМТ Гематома стала менее однородной, степень деформации тела левого бокового желулочка без изменений: в-21-е сутки. Деформация желудочковой системы сохраняется, гематома приближается к изоплотностной стации, т 35-е сутки. Переход гематомы в изоплотностную стадию, полное расправление желуточковой системы и релислокация срединных структур

илния в момент травмы «светтый» промежуток — вторичная уграта сознания в линамике других общемо вонох симптомов (головная боль, рвога, ора иткардия, исихомоторное возбуждение и т. д.).

Если среди очаговых симптомов доминирует грубовыраженный теминарез (пльоть до темиплетии), сочетающийся с нарушением чувствительности на тех же конечностях и особенно с одноименной гемианопсией, то есть -отвмэт онцивенциями, очем во вомициры очный для для допользоп выпланоно мы. Развитие указанной неврологической симптоматики со стороны полушария, противоположного месту приложения травмы (в том числе и не обусловлянией костных повреждении), не противоречит этому суждению, а в известной мере даже подкрепляет его.

Распознаванию ВМГ способствует также заметное опережение манифеетапии гисэ дной пато югии по сравнению со вторичным выключением созны ия. Однако когда в очаговой симптоматике нет капсулярных черт, клигическая диагностика ВМГ редко может быть убедительно обоснована пострадавшие поступают в коматозном состоянии.

КТ и МРТ способны помочь в распознавании и дифференциальной диагностике травматических внутримозговых гематом

На КТ внутримозговые тематомы проявляют себя как очаги округтой, овальной или неправильной формы интенсивного гомогенного повышения плотности (64 76 Н), что указывает на смесь жидкой крови и ее свертков, ве иск почая при этом и какое то количество мозгового детрита (рис. 28.1).

крав внутримозговых сельном при их формирования в очатах унива мо на часто перованае, имеют «ворсивчатын» выл в отличие от ВМТ, полить по них вследствие гравматического разрына сосуда. Вокрут ВМТ уже и дерные чтоы после ЧМТ появляется перифокальный отек, который обычно лязи тает максимума спустя 1 ~2 сут. Он может быстро превращаться в то тения.

илогда с четкой тенденцией к дальнейшей генерализации

Гравматические ВМГ в подавляющем большинстве случаев тока иттуют от в белом веществе больших полушарий головного мозга, пренмущестьей по субкортикально, реже — кортикально-субкортикально и еще реже ме ща выго, в области базальных гантлиев с распространением в белое вещест во Такие гравматические ВМГ вызывают дислокацию средивных структур и ставление гомолатерального бокового желулочка, если они зацимлют то геральные отделы полушария, и аксиальное смещение боковых желулочков со сдавлением передних рогов, если ВМГ занимают переднемедиальные от телы добных долей. Следует отметить, что в пелом при ВМГ дислокацион и ыс эффекты выражены меньще, чем при оболочечных, так как преоблаги стразрушение вещества мозга, а не его сдавление.

При отсутствии повторных кровоизвиянии можно наблюдать инво по илю внутримозговых тематом со снижением коэффициента абсорбния на 1-3 ед. Н в сутки и уменьшение объема кровоизлияния, часто кажушесся в связи с переходом в изоплотностную стадию. При КТ в лицамике внутри мо я овые гемагомы становятся изоденсявными на 15—30-е сутки в чинк и мости от их объема. К этому сроку исчезает или существенно уменьшается

обусловливаемый тематомой масс-эффект (см. рис. 28 1)

Спустя 1—3 мес на месте неудаленной ВМГ выявляется типо тенсиция тона, отражающая формирование полости с жидкостным содержимым, близким или идентичным по плотности ЦСЖ. На месте небольных разрешавщихся ВМГ с помощью КТ в течение длительного времени обнаружи вает гиполенсивные участки, которые отражают формирование и пальных

ити т помезодермальных рыхлых рубнов.

Гравматические ВМ1 любых размеров и локализации обычно хорони визуализируются на МР-томограммах (рис 28.2, 28.3). Известны общие ы коломерности характера изображения внутримозговых тематом. В острогстации они характеризуются пизкон интенсивностью сигнала на томограммах по  $\Gamma_2$  и близки к изоинтенсивным на томограммах по  $\Gamma_3$ . В полострои с хронической стадии ВМТ становятся гиперинтенсивными во всех режимлесканирования.

Динамика изображения внугримозговых тематом при MPT опредстобразовацием дериватов окисления темоглобина и их магничными сполет выми. Так, в остром периоде превалирует влияние диокситемо, ворить в

подостром и хроначеском — меттемог юбина.

Обычно через 2—3 нед вокруг ВМГ на томограммах по 1, определьство, полкий «венчик» пониженной интенсивности сигнала, что гиппчпо тол о матом, не имеющих сообщения с ликворными пространствими. Образование темного перифокального кольца обусловлено отложением в макрофатах, инфильтрирующих мозговое вещество вокруг гематом. Глыбок темпол терина Гемосилерии в свою очередь вызывает токальное укорочение почновном 1 релаксалионного времени. Следует отметить, что характер из бражения ВМГ на МР-томограммах зависит не только от давности се формирования, по и от коннентрании белка, степени гидрагации и полько

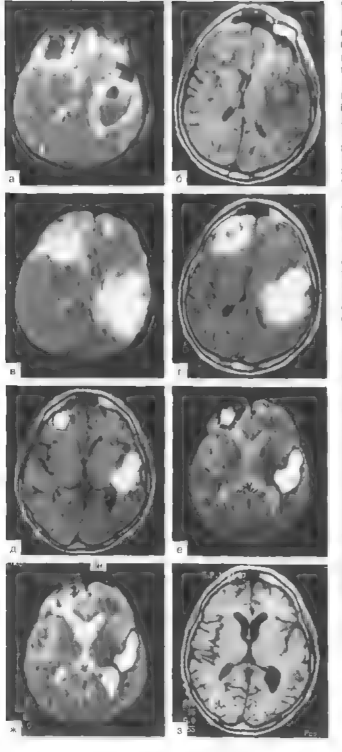
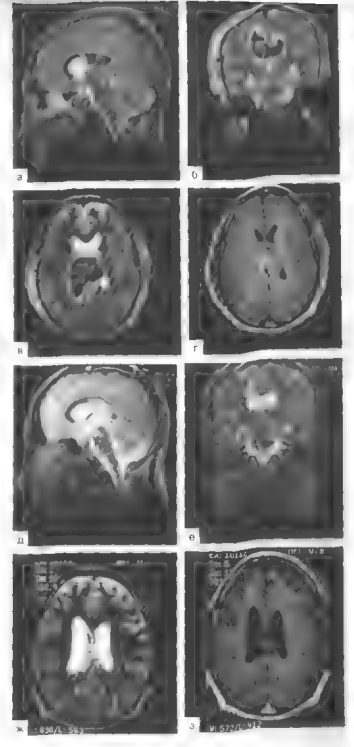


Рис. 28.2. МРТ в режимах Г, и Т, Тяжелая пропикающая ЧМТ у муженины лет. Внугримо яговая гематома и височной в теменной долях слева, крупный очаг размозжения в правой добной доле, не большой очаг размозжения в левой лобной доле. Консервативное лечение а. 6 - 3-и сутки после ЧМТ. Гематома и очаги размозжения марактеризуются преимуинествению понижениюм ингенсизностью сигнала на томограммах в режиме Т, в ленгральных отделах и окружены выраженным гипериптенсив ным перифокальным отёком На томограммах в режиме Т, очаги повреждения характеризуются гетерогенно измененным свеналом, в. г - через 10 сут после ЧМТ Интенсин юсть сигнала дематомы и очатов размозжения значигельно возросла и стала пракгически одинаковои в режимах сканирования Т2 и Т., Сохраниются перифокальный отек, леформация и омещение боковых желудочков слева на право, д. е — спустя 40 сут по сле ЧМТ. На фоне исчезнове ния перифокального отека, расправления желулочков и полной резнелокации сретинных структур - умены ение размеров гравматических субстратов. На томограмме по-Г, выявляется гипоинтегсивный венчик, окружающий внугримо довую гемалому и очаг размозжения; ж, з спустя 74 сут после ЧМТ На месте гематомы сформирова этсь кастолая полость, когорая гиперынтенсивна на томограмме в режиме Т, и изоинтенсивна на томограмме в режиме Т., Рубцово-атрофи ческий процесс в зоне очага размовкения в доблой доле слева. Умеренная диффузная втеом отонаодот вифость

Рис, 28.3, Виугримо ( г вая темьома ме и спаных от в юн поонов и теменной до ега ( о еих сторой я мололи с ого тела у 26 летието во выкого, Жирургиче ское лечение, МРТ-ан измика

 б, в (Т, режим), г (Т, ре ким) через 2 сут после ЧМТ В зоне расположе праженное стиженые піленеввности A XEMMEDIOMOT ES INLIHITE режиме Т, за счет быстрого лор глования диокситемогробича. Небольная гиперинтенсивность си, нала на томограмме в режиме Т. На франтальной томо-ROTORLAIRIGH ONTOP OMINICAL ерефокальный отек, видим все особенности расфостранения виутримоз овой тематомы в медиаль ане отделы полушарии и мизо инстос тело; д. с. ж I -режим). з (T -реким) — через 33 дня после о терации. Расправление желу очковой системы. В проектия расположения LOUI - MANDEMA, HORRISON Трипматические измецения и следы оперативного дос VIII.



эригроцитов, гематокрита и регракции кровяного стустка, но прежде всего от продолжительности кровоизлияния и наличия повторных геморрагии. Так, даже минимальное повторное кровоизлияние (объемом до 1 см.) может придать всей подострой или хронической ВМГ вид типично острой (гипоинтенсивная на гомограммах по  $\Gamma_{\rm h}$ , изогипоинтенсивная - на гомограмме по  $\Gamma_{\rm l}$ ).

В выявлении перифокального отека предлочтительнее томограммы по Г., позволяющие обидружить даже минимальную «оводненность» тканей. Отечное мозговое вещество при этом выглядит как зона равномерного повышения сигнала с нечеткими наружными контурами. При MP1 перифокальный отек вещества головного мозга выявляется раньше, чем при КТ, и отечная зона имеет большую распространенность (выше чувствительность

метода)

Ограничения МРТ в обследовании больных с ЧМТ прежде всего связаны с тяжестью их состояния (нарушения функции дыхания, исихомогорное возбуждение), в меньшей степени — с длигельностью исследования и своеобразным характером изображения сверхострых (часы после ЧМТ) тематом, Противопоказаниями к МРТ может служить наличие в полости черена инорочных металлических тел. Учитывая возможность формирования отсроченной ВМГ или нарастания первичной гематомы. КТ или МРТ пелесообразно проводить повторно через 24—48 ч после травмы, а при утяжелении состояния больного немедленно.

Лечение. Выбор тактики лечения при ВМГ зависит от многих факторов, объема и докализации тематомы, характера и тяжести сопутствующих попреждении мозга, состояния сознания, выраженности очаговой симптоманьки, паличия признаков ушемления ствола мозга, возраста пострадавших,

уровня клинической декомпенсации и др.

Lean объем полушарной BMI превышает 30 мл либо ее диаметр более 4 см, то оперативное вмещательство становится необходимым при утнетении сознания до сопора и комы (8 баллов и менее по ШКІ), грубом очаговом неврологическом дефиците, клинических признаках дислокации, а также смещении, по давным КТ, срединных структур более чем на 5—7 мм, особенно сопровождающемся компрессией базальных цистери. Наиболее часто для удаления ВМІ применяют костно-пластическую трепанацию и энцефалотомию. При этом чрезвычанно важно обеспечить адекватный хирургический доступ, который избавил бы от гравматичного пункционного поиска ВМГ. Целесообразно использовать различные способы проскции контуров объемного интрацеребрального образования на скальи с помощью КТ.

При центральной локализации ВМГ (медиальнее покрышки) обоснована

стереотаксическая аспирания тематом по методу Переседова-Канделя,

Стереотаксический доступ позволяет применять лазерную коагуляцию степок полости удаленной гематомы, что предупреждает ее рецидивы. Для у казения тематом, располагающихся в глубинных структурах мозга, целесо-образно использовать интраоперационный ультразвуковой сканер и навига инопинае системы с осуществлением лоступа к ВМТ, минуя особо функцио нально значимые зоны коры.

Хирургическая техника удаления гравматических внутримозговых тема

гом приведена в главе 23.

Во мно ых наблюдениях предпочтительно консервативное лечение. ВМІ объемом менее 20 мл. как правило, не требует оперативного вмешательства

То иг объем темвтомы не провышью (40 мг при добной и 30 мг) при инсолпон тока изации, а сменяение прозрачной перегородки не более 5 мм, то при стабильном невротогреском статусе или его положительной динамике.

от хирургического лечения лучше воздержаться.

Приняты следующие критерии для консервативного лечения пострыли или в ВМГ. 1) состояние сознания не ниже 10 бал юв по ШКГ (яслое от тупение), 2) диаметр полущарной тематомы не более 4 см; 3) отсутствие трубых клинических и КТ признаков компрессии ствола мола. Консчио, при этом пострадавщие с ВМГ требуют динамического клинического и КТ МРТ контроля для своевременной коррекции тактики лечения

Прогноз и исходы. Важненним прогностическим фактором при ВМТ яв истем состояние сознания. Летальные исходы начинают доминировать, если пострадавшие с ВМТ находятся в коме, независимо от того, подперы,

лись они операции или нет.

Смергность увеличивается с возрастом: в группе пострадавших старше 50 бет она вдвое выше, чем у лиц молодого возраста. Исхолы уху плаются при чокализа им ВМГ в височной доле, базальных ганглиях, прорыве тематомы в желудочки мозга. На результаты лечения серьезно влияют объем ВМІ, смещение срединных структур мозга, состояние базальных пистери, скорость развития клинических симптомов, наличие «евет юго» промежутка. По данным Института непрохирургий, сопоставление результатов хирурги теского и консервативного лечения пострадавших с травматическими ВМІ обпаруживает резкое различие по рубрике «хорошее» восстановление у оперированных и неоперпрованных – соответственно 20 и 47 %, по остальных рубрикам шкалы исхолов Глазго разница несущественна

Качество исходов как при оперативном, так и при консервативном вечении во многом определяется сопутствующими интракрациальными и инечеренными повреж јениями, а также догравматической соматической выточогией. К благоприятным прогностическим факторам при ВМТ стедует от пести состояние сознания в пределах, не выходящих за отлушение, диамен тематомы не более 4 см. С је тует подчеркнуть, что алекватная тактика јечения способна обеспечить клиническое выздоровление или прием јемос ка

чество жизни значительной части пострадавших с ВМГ.

### МНОЖЕСТВЕННЫЕ ВНУТРИЧЕРЕПНЫЕ ГЕМАТОМЫ

Множественные травматические внутричеренные гематомы случаи одновременного образования обух (или более) объемных кровоизлияний, различных по своему отношению к оболочкам и веществу мозга и/или по локализации.

Множественные тематомы обычно развиваются прагин енсивной травме со ювы, косда в повреждающем возденствии одновременно участвуют два фактора покальная импрессия и смещение мозга (автотранспортная трав

ма, падение с большой высоты и др.).

Местом ариложения травмирующего агента при сочетании эпидураль ных тематом с другими видами кровяных опухолей чаще являются боковые от не из толовы, при сочетании субдуральных тематом с внутримозговыми и эпутрижелудочковыми — чаще затылочная область.

Среди различных видов тематом множественные занимают второе место то частоге (22—25%) велел за субдуральными гематомами. Распространенность множественных тематом растет вместе с возрастом пострадавших. Среди всех видов гравматических внутричеренных тематом множественные тем, том и составляют у детей 9%, у лиц молодого и среднего возраста—23%, а у пожилых и стариков—45%.

Мпожественные впутричеренные тематомы встречаются в различных комонналиях как по количеству, так и по видам и стороне расположения. Чаше все о это субдуральные гематомы, которые сочетаются как с этилу разывыми тематомами и субдуральными на противоположной стороне, так и с впутримогговыми тематомами на своей и противоположной сторонах.

В записимости от локализации и взаимного расположения объемных в угричеренных кровоиздиянии выделяют 3 группы множественных тематом «по этажные», двусторонние и «по соседству».

- «Поэтажные» односторонние гематомы, располагающиеся непосредствению одна над другой.
- Дзусторонние гематомы, локализующиеся в разных полущариях большого мозга.
- · По соседству» односторонние тематомы, располагающиеся в разтичных отделах полушария.

Редко встречаются множественные тематомы, докадизующиеся над и под моджечковым наметом В 70 75 % наблюдений множественные гемато мы являются односторонними.

**Клиническая картина.** Одновременное развитие двух и более гематом на фоне сопутствующих ушибов и ни размозжении вещества мозга предопределяет как особую тяжесть течения множественных тематом, так и сложное

переплетение симптоматики в их клинической картине.

Для большинства наблюдении множественных тематом характерно от сутстине «свелюто» промежутка. Возникшее сразу после травуы сопорозно коматолное состояние сохраняется на протяжении нескольких часов, ино на тескольких суток вплоть до операции или легального исхода. Значите плю реже первичная уграга сознания через песколько часов сменяе ся

с срым спетным промежутьом с частичным восстановлением сознания то отчущения. В резких самых подострого теченые мьожественных тем с том может нао полаться трехфизиос изменение состояния сознания с разпернутым «светлым» промежутком.

Мьожественные тематомы часто сопровождаются неихомоторным возох к инем. Иносда наблюдаются судорожные приналки общего вина. У боготах тос унивех контакту, удается выявить головную боль (с преимущест в опой тока: изалися на стороне оболочечной тематомы при сочетавил сс с

ниу римозговой). Нередко наблюдается многократная рвота

Поменение пульса при множественных тематом х одинаково часто копольтся как в сторону брадикардии (42-60 в минуту), так и тахикар ини (100-160 в минуту). Нередко отмечается выраженное повы лет не АД (155-90-230/130 мм рт ст.). При множественных тематомах часто отмечаотся нарушения дыхания с преобраданием тахипнор и изменением ризма-1 от выдительной части наблючении характерна ранняя гипертермия (38-40 С.). Следень поражения ствота можа, как первичных, так и вторичных, от ределяет при множественных гематомах выраженность в их клипической карание различных изменении мышечного тонуса и рефлекторной сферь-Она проявляются в виде деперебрационной рагидности, торметонии, дисопивший мышечного топуса и сухожильных рефлексов по оси тела. Могут отметаться побальное синжение мышечного топуса и арефлексия

Часть, вестибулог изодинательные нарушения, спонтанный листа м, и льяющий взор, сочетанные и лиссопиированные глазодвигательные парела. У многих постратавших обнаруживается нарушение зрачковой инперватии в виде двусторовнего мидриаза или двустороннего миоза. У половины общиных с миожественными тематомами имеется двусторониее стижение или выпадение роговачных рефлексов. Вариабельность структуры общемот овон и очаговой симптоматики при множественных тематомах во многом огрезеляется нараллельным влиянием различных видов внутричеренных тематом и зависит от их конкретного сочетания с учетом величны и осооси постеп топографии каждом из них. В ряде случаев воздействие о цюп и гмеющихся тематом является велущим и обусловливает доминирование в

кли тической картине характерных именню для нее черт

Основными очаговыми признаками множественных тематом являются краниобазальные и полущарные симптомы. Среди них наиболее часто астречаются односторонний мидриаз и нарезы конечностей. У большинсты обльных широкий зрачок устанавливается на стороне гематом (при одного тумарном их расположении) или гомолатерально преобладающей поли чине тематоме (при разнополушарном их расположении). Иногла участья проследить смену двустороннего миоза односторонним мидриалом, кото

рыл впоследенвий также может стать двусторонним

При однополушарной юкализации тематом теминарез обычно разываелея на контралатеральной стороне тела. Для гематом, расположенных в разных полущарнях, сторона теминареза во многом зависит не тостако от сравнительной величины, но и от отношения тематомы к оболочк им и и пьесты мозга. В частности, относительно небольшая глубищая ВМТ может обустовить горазаю более выраженный контралатеральный теминарет чем правительно превышающая се по объему субдуральная тематома, тока от чующаяся в противоположном полущарии.

Следует учитывать, что при разнополушарном расположении тематок

нез ные симптомы характеризуются истинной двусторонностью, хотя они часто пеоднородны или при своей однородностя асимметричны по степени

выраженности.

При множественных тематомах обычно выявляются тяжелые повреждения костеи черела, нередко в виде многооскольчатых переломов свода и основания. Множественные гематомы в большинстве случаев являются острыми, вызывают развитие компрессии мозга в первые часы после травмы. Гораздо реже при двусторонних субдуральных гематомах, сочетании эпидуральной и сублуральной тематом, субдуральной и внутримозговой тематом наблюдается их подострое течение.

Диагностика. При поступлении больных с ЧМТ в сопоре или коме первоначально выявляют признаки, позволяющие косвенно предполагать об разование внутричеренной тематомы (длительность и глубина вык почения сознания без тенленнии к его восстановлению в сочетании с брадикардией, артериальной гипертензией, деперебрационной ригидностью и другими стволовыми нарушениями). Подозрение на возможность множественных гематом становится обоснованным, если в клинической картине удается выявить симптомокомплексы, обусловленные несколькими очагами поражения Например, гормстонический синдром, автоматизированная жестикуляция и гипертермия более характерны для внутрижелудочковых темагом, брахицефальный тип гемипареза и контралатеральный перелом свода черена, пересекающий борозды средней оболоченной артерии, - для эпидуральных гематом, односторонний мидриаз и перелом основания черена для субдуральных тематом, капсулярный тип гемицареза и отсутствие инсилатеральных реакции на болевые раздражения для внутримозговых темагом. Эти признаки могут являться опорными для ориентировочного сужде ния о возможности одновременного сочетания тех или иных видов гематом.

У пострадавших с установленным по анамнезу или в стационаре стертым либо развернутым «светлым» промежутком диагностика множественных гематом, так же как и изолированных, основывается в первую очередь на характерной трехфазности изменения сознания. Выявление двусторонней очаговой симптоматики (билатеральные пирамидные нарушения; сочетание афазии, гемианопсии или одностороннего мидриаза с томолатеральным геминарезом и т. п.), особенно при отсутствии признаков дислокации стволя мозга, всегда должно настораживать в отношении множественных гематом. При разностороннем расположении оболочечных гематом обычно преобладает очаговая симптоматика, характерная для самой массивной из гематом Следуст, однако, иметь в виду, что двусторонние сублуральные гематомы нередко характеризуются мягкостью билатеральных тнездных признаков, делающей межполушарную асимметрию малоубедительной.

При односторонней локализации оболочечной и внугримозговой гематом ведущая очаговая симптоматика, как правило, определяется интрацеребральным экстравазатом. В случае сочетания оболочечной и внутрижелу-дочковой тематом проявления стволового симптомокомплекса, обусловленного внутрижелу-дочковой гематомой, нередко маскируют признаки оболо-

чечной кровяной опухоли.

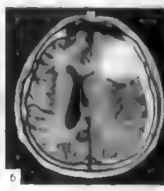
При множественных гематомах часто выявляются тяжелые повреждения костеи черепа, нередки многооскольчатые передомы свода и основания.

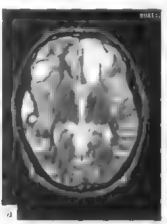
КТ и MPT принципиально изменили диагностическую ситуацию при множественных внутричеренных гематомах, сделав их распознавание быст-

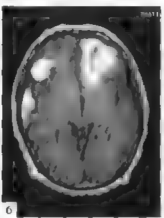
Рис. 29.1. МРТ: вкси гинные томограммы по 1, (а) и Т. (б) Сочета ине острых вичтримот говой и субдуральной темитом, расположен нах по соседству

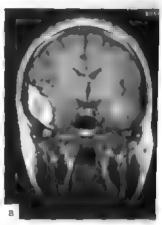
Рис. 29.2, МРТ; акси изывый срез по  $T_2$  (а), аксиальный (б) и фроны понтый (в) срезы по  $\Gamma_1$  Биполушарные множественные гематомы (пидуральная и внуговмозговые)











рым и четким КТ- и МРТ-семиотика множественных гематом харыктериз ется сочетанием признаков каждого из имеющихся объемных кровоп чи ний (рис 29.1; 29.2). Множественные биполушарные тематомы могут в кой-то мере уравновещивать боковое смещение срединных структур мол Вместе с тем суммарный объем кровоизлияний усугубляет ущемление ств да и отек мозга.

Лечение. Выбор тактики лечения при множественных тематомах опред ляется следующими факторами: 1) раздельные объемы и суммарное количено излившенся в субарахноидальное пространство крови; 2) особенное расположения в одном, обоих больших полушариях, супра и сублентор ально и др.; 3) наличие и удельный вес сопутствующих поврежлений могочати размозжения, вдавленные переломы и др.; 4) тяжесть состоящия в страдавшего по церебральному и внецеребральному показателям и КТ МРТ лишью

Ести при наиболее частых сочетаниях внутримозговой и субтуралын тематом объем первои не превышает 15—20 мл, а второи 30—40 мл и отсуствует нарастающее сдавление мозга, уровнь сознания по ШК1 не ниже базлов, то допустимо консервативное лечение.

При множественных авусторонних тематомах либо множественных тех

гомах, отдаленных друг от друга в пределах одного полушария, удалению может подлежать лишь одна из гематом, ответственная за развитие сдавления мозга. В случае поэтажного расположения оболочечных и внугримозговых тематом, если они вызывают компрессию мозга и дислокацию ствола, созлаются условия для их одновременного удаления из одного доступа. Если для устранения сдавления мозга необходима эвакуация двух и даже трех внугримозговых гематом, то показано оперативное вмещательство с обсих сторон или супра- и субтенториально.

Методики удаления тематом различны. При острых и подострых эпи- и сублуральных гематомах предпочтительна широкая костно-пластическая трепаналия, которая при необходимости может превращаться в декомпрессивную При внугримозговых тематомах наряду с энцефалотомией исполь-

вуют пункционную либо стереотаксическую аспирацию.

*Прогноз и исходы.* Смертность при острых множественных гематомах, вызывающих сдавление мозга, достигает 50—70%; при подострых множественных гематомах и соответственно подостром развитии сдавления мозга она заметно ниже — до 20—25%.

Прогноз жизни при множественных тематомах во многом обусловлен возрастными факторами, он лучше у пострадавших молодого и среднего возраста, хуже — у пожилых и стариков.

Исходы при множественных тематомах, не вызывающих угрожающего компрессионного синдрома, более благоприятны.

## ВДАВЛЕННЫЕ ПЕРЕЛОМЫ ЧЕРЕПА

**Идивленные переломы черена** представляют собой нарушение целостност костного каркаса головы, вызывающее очаговое объемное возосиствие на голов ной мозг.

Как фактор гравматического славления мозга вдавленные перспомы черена влимают второе место после внутричеренных тематом. Не являют грого самостоятельной клинической формой ЧМТ, данный пыл попрежлении имеет свои специфические механизмы формирования, морфологические контерни и особенности дечебной гактики.

Классификация. Переломы черена, при которых костные фрагменты сме игнотся ниже поверхности прилежащей части свола черена, вызыная ком прессию годовного мозга, относятся к вдавленным. В противоположност в настепным выделяют экспрессионные переломы, характеризующиеся вы стоятием фрагментированных костных отломков над поверхностью свол черена.

Различают импрессионные вдавленные переломы черена. При таких пере и мах костные от юмки расположены под углом к поверхности участков сво черена и сохраняют евязь е ними. Депрессионные вдавленные переломы черь на это переломы, при которых костные отломки уграчивают связь с иг ыктиыми костями сво та черена и располагаются ниже их поверхности.

Механизмы формирования. Многообразие вариантов вдавленных перече мов определяется сочетанием определенных факторов внешнего воздененных и условий соударения повреждающих объектов с покровами толов К таковым относятся:

- 1) соотпошение площалей рацящего предмета и свода черена,
- 2) ведичина посылаемого импульса силы разрушения:
- 3) надичие или отсутствие ускорения головы,
- 4) форма ударной поверхности и физические характериетики раняше предмета, соударяющегося с черепом;
  - 5) интенсивность и длительность сдавления мягких тканей толовы,
  - б) степень эластичности костей свода черена и кожных покровов,
  - 7) наличие или отсутствие амортизирующих защитных покрытии толог

Для формирования вдавленного перелома черена обязательно прим коготкиное соударение поверхности толовы и повреждающего претка ударная поверхность которого во много раз меньше поверхности свота урена.

Сочетание малой ударной поверхности поражающего объекта пильст его с большой скоростью в условиях пониженной эластичности чере обычно приводит к формированию импрессионных перечомой. При и для появления раны мятких тканен имеют значение стелень вострениям предмета, изсокая физическая плотность его конструкции, а также пот женная эластичность кожи, отсутствие защитных покрытий головы (план каска). Стелень прирашения к кости ТМО предопределяет, булет испетом принцикающим. У тип молодого возраста лаже при таубоком впедраткостильх отдомков в полость черена ТМО может оказаться интактной

При воздействии повреждающего предмета (предметов) с узким поцеречником на неподвижную то тову повреждения мозга обычно ограцичиваютея пределами эпицентра удара. Инерционное слагаемое удара не позвоіяст придать голове ускорение, достаточное для формирования противо ударных внутричеренных повреждений.

Lези происходит удар го ювой о предметы и конструкции при движении ге та с ускорением (падение с высоты, гранспортное соударение). То паряду е прямым мехапизмом деиствует и противоударный, так как импульс силы полностью не исчернывается в зоне приложения удара противодействием цеформируемых и разрушаемых костных покровов. При этом характерно цополнение ко вдавленному еще и липейного перелома. Могут формироваться звездчатые, паугинообразные конфигурации. Все они свидетельствуют о высокои интенсивности ударного воздействия.

Особый вид импрессии возникает при плоскостном расколе наружной и впутренией чере тных пластии с формированием вдавленного перелома пос не шеи. Это обусловлено неодинаковой резистентностью паружной и бочес тонкой внутренней пластинки на излом при соударении с объектом,

имеющим затупленную ударную поверхность.

Фрагментированное вдавление кости параллельно поверхности свода черена возникает при воздействии с большой силой презметов со значительпои ударной поверхностью. Это приводит к продавливанию участка костей свода соответствующей площали в полость черена с утратой анатомических святен с окружающими костными покровами. Энергия поражения может кнухать в месте разрушения черена, и тогда повреждение мозга локализуется в эпицентре удара.

При утаре по голове мощным предметом, например бревном, в случаях не кльершенного сращения зубчатых швов может сформироваться аналог депрессионного перелома, когда чешуя кости по шву полностью продавливастея ниже внутренней поверхности смежных костей. Условия для формирования ран сходны с гаковыми при импрессионных переломах. При наличии выстрящих краеобразующих контуров травмирующего объекта может сформироваться «отштампованный» кожно-апоневротический фрагмент в виде

островка ткани.

При взительности соударения, превышающей 200 мс, наряду с разрушением кости происходит сдавление мятких тканей, что может повлечь их очаговый некроз с возрастанием риска нагноения, особенно при впедрении инородных тет через размозженные, пропитанные кровью покровы черена При раздавливании или посттравматическом громбировании магистраль ных артерии, питающих скальп, некрозы кожи могут значительно превы шать размеры первичных повреждений мятких тканей. Условия формирования вдавленных переломов во многом определяются топографией внешчего возденствия. Переломы практически не образуются в проекции естествен ных черенных контрфорсов: в зоне птериона и в передних отделах отхождения пирамид височных костей. Особенно легко формируются вдавления в местах истоиченных костных поверхностей, таких как наружные стенки воздухоносных синусов (лобная пазуха, пневматизированные сосцевидные яченки), проекция наружных стенок магистральных синусов ТМО, чещуя височной кости. В последнем случае большая площаль истоиченной костной поверхности предопределяет условия формирования импрессионно-депрессионных передомов. Именно в подобных случаях нередко наблюдается

явиля к инико морфо ютические посознания, при грубых влавлениях имются минимальные клинические проявления,

При влавленных переломах в просклии венозного спиуса его сленка го преждается внедренными в полость черена костными отломками с форми рованием дефекта неправильной формы. Вдавленные переломы основатали черена редки, обычно это кранноорбитальные или кранновалальные повум жления. Прочность сращения ТМО с костями передней перенцой якки

оовино обусловливает формирование проинкающих переломов

Пказы возрастных особенностей формирования вдавленных дереномов гредставляется следующим образом снижение с возрастом этастичности мятких тканей, костей свода черена при усилении сращения их с подлежащей ГМО предопределяет более частое формирование у мочодых полей импрессионных передомов без повреждения ТМО. У детей младшего возраста типично продавливание участка черена внутры по типу часового стек та без образования передома. Для пожилых лиц характерны многооско почтые вдавленные передомы, чаще проникающие, с формированием ран минких тканей головы.

Клиническая картина и диагностика. Кливическая картина вдавлено ото перелома складывается из сочетания 3 групп симптомокомплексов:

 местные изменения покровов готовы в области притожения ударинго зозденствия;

2) перебральные симпломы выпадения, раздражения и две юкацив,

3) общесоматические изменения.

При наличии зияющей раны выявление вдавленного перелома черелы по представляет затруднений. В то же время при закрытой ЧМТ даже глуовых ответения могут не опредставления при пальнации скальна за ечет отект имбибиции кровью мягких тканей головы. Форсированная называния участков, подозрительных на вдавление, недопустима вследствие опасност смещения отломков. Валик отека по краям поврежденной мышцы и эпо невроза может стать дожноположительным признаком вдавленного перело ма черепа.

Необходима оценка характера внедрения инородных тел и выстояни

фрагментированных костных отломков.

В остром периоде ЧМТ вдавленные передомы редко проявляются сую рожными эпилентическими приналками, за исключением случаев повреж тения добрых долей, особенно ее полюсно-базальных отделов. Певролого ческая симптоматика выпадении чаше соответствует доказивании из ил т ви черена с образованием подлежащих очагов ушиба и кровон спо чиоднако, помимо прямых компримирующих воздействий, формируютей опосредованные. Наиболее очевидны противоударное новрежление мочал образование кровоизлиянии с развишем томолатеральной симптоматич В случае вдавления чении височной кости с распространением на прич цию средней оболочечной артерии может возникнуть эпилура выам темти мы. При видивленных переломах, захватывающих синусный сток, по по 161 рывающих его степки, зрительные выпадения обусловлены не то и во Ф мон компрессием, а также нарушением венозного оттока Даниын Б. 1 . . ражения обусловливает развитие тидропефально гипертензионной спящ матики за счет нарушения зикворооттока через водопровод молн и 🏳 🏄 лудочск.

Своеобразна очаговая симптоматика при сдавлении стреловидного и сигмови иного синусов. Так, при парасагиттальных вдавлениях наряду с контралагеральным парезом в стопе нередко развивается выраженный парез в руке, преимущественно в кисти, что обусловлено сдавлением крупных вен, ппадающих в верхнии стреловидный синус и дренирующих кровь из средних и нижних отделов прецентральной извилины. При ретроаурикулярных переломах со вдавлением стенок сосцевидных ячеек и перекрытием сигмовидного синуса возникают головные боли гипертензионного характера, а также меньероподобный синдром с головокружением, волнообразным спижением слуха. Последнее связано с нарушением оттока через эндолимфатический проток, широким устьем открывающийся на передней стенке сигмовидного синуса.

Следует указать на значимость регистрации местных симптомов и их соотнесения с гонографией удара. Так, появление назальной ликворей или признаков пневмоцефалии при вдавлении, например, теменной кости свинегельствует о формировании также линейного слагаемого перелома с перелодом на основание черена. Подобным механизмом объясняются и такие

краниобазальные симптомы, как прозопопарез, анакузия и др.

При тяжелой сочетанной ЧМТ с формированием вдавленных переломов могут наблюдаться щок, типоволемическая типотония, жировая эмболия. Своевременное установление факта жировой эмболии позволяет понять причины бурной неврологической манифестации и воздержаться от экстренной операции.

Ведущим метолом в распознавании влавленных переломов является рентгенодиагностика. Достоверная информация обеспечивается многопроскционной краниографией, позволяющей к тому же воссоздать механизм гравмы. Имеются классические описания различных вариантов вдавлений в виде конуса, грозди, сводчатых узоров и др. Краниографически легко установить паличие превмоцефалии и оценить дицамику резорбции воздуха.

В настоящее время роль краниографии в распознавании переломов снижлется в связи с широким использованием КТ в костном режиме. Данный метол позволяет не голько детализировать структуру переломов, но также определить состояние внутричерепного солержимого (рис. 30.1). Решению этой же задачи способствует внедрение в неирогравмагологическую практику МРТ.

Исчернывающие свеления о стереотопографии, количестве и распро страненности вдавленных переломов свода черена и его основания дает спиральная КТ. Она позволяет получить полную информацию для адекват

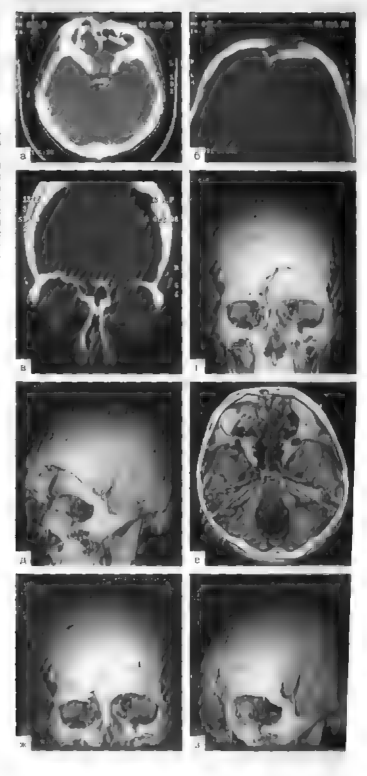
пол пространственной краниорсконструкции

Хирургическое лечение. На догоспитальном этапе осуществляют останов ку прододжающегося венозного кровотечения из раны наложением гугой новязки. При этом необходимо избегать возможного емещения отломков влав телного передома. Недопустимо извлекать выстоящие из раны костопые отломки или инородные тела, которые могут тампонировать дефект степки вено я ото синуса, крупных перебральных артерии и вен

Наличие вдавленного перелома черена обычно является показанием к мірургическому лечению (рис. 30.2), поскольку внедряю диеся отломки вызывают разгражение коры головного мозга, его компрессию, а также возможную окклюзно извне круппых венозных и даже артериальных кочлекторов. Вместе с отломками в рану передко попалают ипородные тела (и ча

Рис. 30.1. Лобно на ю оронъльным влавлен ным перелом с поърсжатием левого верхнего оронгального края и вческ рещетчатого ла виринта

1 3 сопоставительная испка предоперацион нах волигроскийонных № (а в) и результатов епиральной КТ с визуличенией внеинего (г. д) и му реннего (е) основания черсна, ж. з — спиральная КТ в прямом и профильном изображениях после и ъстического закрытия сфекта кости падамедом с использованием технологии стереолитотопографического моделирования



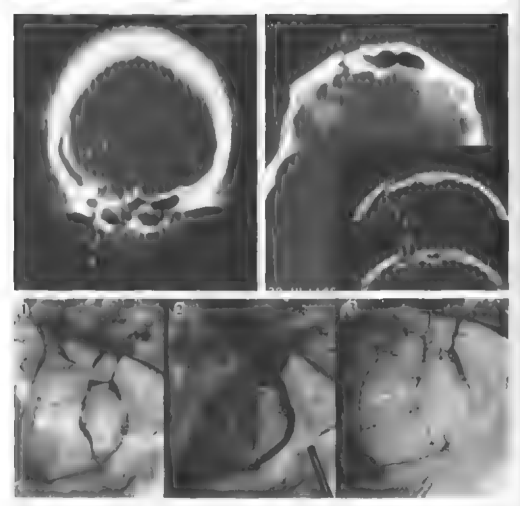


Рис. 30.2. Реконструкция вдавленного перелома лобно-орбитальной области справа у во патого 42 дет Въсрху рисунка КТ – фронцальные и горизонтальные срезы (а). Ин ракраниально расположенные влавленные колиме отломки (б). Зона вдавлен ного передома. Г. общий вид (интраоперационные снимки), 2 KOCTH JC OT TOMKIL дъвзечены: 3 реконструкция с использованием проволочных авов.

синости, фрагменты волос), что новышает риск развития гнойно сентических остожнений. Противоновазания к экстренному вмеща е вству при отсутствии признаков нарастающей компресии мозга возникают дая шоке, жировой эмболии, невосполненной кровопотере, терминальном состоянии пострадавшего.

Подробно тактика хирургического лечения вдавленных дередомов черена описана в главе 23.

Рассмотрим подробно долько краниоконструкцию с использованием коминотерного мочелирования. Для планирования реконструкции множе

ственных, стожноре цефика в колезаных кереломов необходимы скрупулст ная оценка ях структурных особствюстей, ввежието в виутреннего резцефако ичества топически разобненных передомов, их взаимосвязи с окружаюинми сохранивми костивми образованиями. На краниография, ин К1 и костном или тканевом режимах, ни МРТ не могут в полной мере отралить ыс эзи особенности. Спиральная КТ обеспечивает реальное трехмерное пространственное восприятие объекта, существенно обогащиет структурную ина постику вдавленных передомов свода и основания черсия данные мето на по вволяют проводить предоперационное моделирование встранивемых имі випалов, обеспечивает их полную контружитность с окружающими копонжатьи випримуранцую в г. виначние рошьщой трами отсу именья импини герметизации свода черена и качества косметической рековструкциы краппофациальной области). Особенно значима такая возможность при полготовке имплантита со сложным рельефом из непластичного матери г.а. формирующегося путем отливки матрины (графит, кристаллы гидроксивнатини и чо ). При использовании пластических масс (паламел и др.) то люе лоопорационное моделирование контуров имплантата важно для оптими япши косметических результатов операции и при введении матрицы в глуоокие раны через толщу мягких тканей.

Технология операции стереолитографического моделирования на основе спиральной КТ (ем. рис. 30.1) заключается в дооперационном формировании полимерного профияя внешних и внутренних контуров черена на плеша с помощью дазерного устроиства с точной полговкой на фантоме

всех деталей рельефа костного протеза.

, Осложнения и их предупреждение. Основные осложнения:

 мяткотканный рубец (профилактика - использование сверхострых скалььеден из монокристалла диоксила пиркония, исключающих размятие тканей и обеспечивающих собственно резание, инательная обработка ран и их сапация);

2) нагноительные процессы, такие как остеомиелит (профидътнка освобождение от томков от инородных тел, стустков крови, обрывков во тос, учатение мелких фрагментов, лишенных надкостницы, адекватное препарование раны), энцефалит, обустовленный тлубоким внедрением инородных тел, пеполноценно удаленной тематомой, что может повлечь формировышие отсроченного абсцесса мозга;

3) мозговой рубец, поддерживающий эпилепзическую активность (профилактика гщалельная обработка раны мозга, постоиная иластыкт покровных дефектов с использованием биоинертных протезирующих меморын

TMO):

4) раневая ликворея (меры профилактики – те же). На больном малориале показано, что роль ликворей в развитии гнойно септических от что тепни в тесятки раз превышает таковую при внедрении в полость черсиз костных отломков.

Среди редко встречающихся остожнении следует отметить спиустромбоведедствие окклюзии просвета дурального синуса вдавленными костиыми от юмками. Указанные технологии микрохирургической синуспои рекоидрукции полволяют избежать полобного остожнения. Прогноз и исходы. Во многих случаях даже при общирных вдавленных лере юмах у больных отсутствует или слабо выражена общемозговая симпломатика, что связано с прямым ударным механизмом ЧМТ. Однако развивающиеся очатовые симптомы выпадения регрессируют медленно и не всетла полностью, особенно при парасагиттальных вдавлениях вследствие регионольной венозной диспиркуляции. У многих ботьных отмечается хорошее функциональное восстановление Прогноз ухудшается при развитии налноения операционной раны после проникающей ЧМТ в остром периоде, а также при формировании мозгового рубца, подлерживающего эпилентический синдром.

Повреждение стенок синусов IMO — опасное осложнение вдавленных переломов, неречко явтяется причиной смерти пострадавших на месте происпествия, при транспортировке в стационар, на операционном столе вследствие профузного кровотечения, в послеоперационном периоле вследствие отека мозга и его дистокации за счет грубои венозной дисциркуляции (перевъка, тромбоз синуса, коатуляция устъев околосинусных вен). Нарушение венозного отгока может вызывать стойкие двигательные расстройства. При восстановлении проходимости поврежленного синуса и отсутствии грубых поврежлении мозговой ткани часто достигается хорошее функцио-

нальное восстановление

### Enama 31

### СОТРЯСЕНИЕ ГОЛОВНОГО МОЗГА

Сотрясение головного мозга закрытое механическое повреждение тканач чаларактеризующееся нарушением их функций без явно выраженных мар фологических изменений.

В современной классификации череппо-мозговой гравмы согрясствие мозга относят к легкой клинической форме диффузиого повреждения го-ловного мозга.

Согрясение головного мотга по частоге встречаемости янимает перное место в структуре черенно-мозгового гравматизма — до 90%. Примерно у 7, всех госпитализированных по поводу ЧМТ ставят диагноз «сотрясение мозтав».

У женщин сотрясение головного мозга встречается несколько чаше чем у мужчин. С увеличением возраста улельный вес сотрясения в структуре ЧМТ и у мужчин, и у женщин снижается за счет более тяжетых форм не ребральных повреждений.

Прачинами сотрясения мозга являются как дорожно транспортные проислестная, так и бытовая, производственная и спортивная гранмы, являн

и ньиую роль играют криминальные обстоятельства

**Биомеханика и патогенез.** Как показали эксперименты на субирималах и приматах, ускорение, придаваемое мозгу в момент ЧМТ, является плажнев ини компонентом патогенеза его сотрясения как при опосретованном типерипонная травма), так и прямом (ударная травма) воздействии механи

ческой энергии на голову.

Макроскопическая нагология в моэге при сотрясении отсутствует При световой микроскопии выявляются изменения на субкледочном и клеточном уровнях в виде перинукледрного гитролиза, обводнения протогладита, экспентричного положения ядер непронов, элементов уромато плянса, наоу учили непрофибрилл. Электронная микроскопия обнаруживает поврежления клеточных мембран, митохондрий и других органелл. Считают, что в основе клинического проявления сотрясения мозга лежит асинансия, пре имущественно функциональная

Экспериментально поятверждено, что морфологическим субстратом канической картины сотрясения мозга является повреждение синантического анпарата и перераспределение тканевой жизкости. В более тяженть случаях к ним присоединяются нарушения ультраструктуры осеных ин инт

дров пейронов, аксонов,

Остается много спорвого, и залеко еще не все ясно в патогене в сотря сения, одн ко преобладает полход к нему как к навболее легков степени

диффунтого повреждения мозга.

Клиническая киртина. Сотрясстие головного мозга характеризуеття кратковременным утпетением сознания—от нескольких декупд то пескольту минут, чаше в предетах от гушения—сопора. Ипогда, трушения солошие гру поутоватить и отсутствуют. Регроконантероградиая амиелия выявляют стея то нько и предстах от нескольких минут до 1 ч.

Сразу после ЧМТ могут изблюдаться о нюкратны рвогд, некоторое уча-

вскоре тормализуются Артериальное завление быстро во вірдицается в пре тела фітвио отвіческой пормы, однако в ряде случаєв может более стовко товышаться, особенно при отягошенности анамнеза тилертоническими реакциями али гипертонической болезнью, что обусловлено не только самой транмой, но и сопровождающими ее стрессовыми факторами. Гемпература тела при сотрясений мозга остается нормальной. Нередко характерна игра вазомогоров побледнение дица сменяется гиперемией

Посте восстановления сознавия типичны жалобы на головную боль, головокружение, слабость, шум в ушах, приливы крови к лицу, поттивость и другие ветегативные явления, чувство дискомфорта и нарушение сна. Отмечаются боли при движении глаз, расхождение глазных яблок при попытке

чтения, вестибулярная гиперестезия.

В первые часы после травмы может наблюдаться быстро проходящее легкое распыреные или сужение зрачков при сохранении живых реакции на свет. В неврологическом статусе нередко выявляются дабильная, мягкая, пестрая асимметрия сухожильных и кожных рефлексов, меткии горизоплатыный нис агм в краиних отведениях гляз, легкие оболочечные симптомы, исчезающие в течение первых 3, реже. 7 сут

При сотрясении головного мозга общее состояние пострадавших обычно быстро у тучнается в течение первои или, реже, второи недели после ЧМТ

Остаются преимущественно астенические явления.

Стетует, однако, учитывать, что то ювные боли и другая субъективная сумптоматика при сотрясении могут держаться значительно дольше по развым причинам. Одни из них относятся к установочным, связанным с судебно-медиципской экспертизой или бытовыми обстоятельствами, другие — с психотенной реакцией на происшедшее, трельи с обострением по г вдиящием ЧМТ различной дотравматической церебральной или сома ической патодолии, а четвертые обусловлены повторностью ЧМТ

К ппическая картина сотрясения толовного мозга во многом определя-

ется возрастными факторами.

У тетей грудного и раннего возраста сотрясение мозга часто протекает рез нарушения сознания и характеризуется появлением ветегативно-сосумистых и соматических симптомов. В момент травмы отмечаются резкая бле пость кожных покровов (прежде всего лица), тахикардия, затем вялость, сопливость. Возникают срыгивания при кормлении, рвота, наблюда ются беспокоиство, расстроиства сна, лиспепсические явления. Все симптомы проходят через 2—3 сут.

У летеи младшего (дошкольного) возраста сотрясение мозга может протека в без уграты сознания. Наблюдаются спонтанный горизонтальный инстатм, снижение корнеальных рефлексов, изменение мышечного гонуса (чаше гипотония), повышение или понижение сухожильных рефлексов, да быльность пульса, иногда субфебрильная температура. Оболочечные симштомы (в основном симптом Кернига) определяются редко и обычно выражелы не плачительно. Общее состояние улучшается в течение 2—3 сут.

У пожилых и стариков первичная уграта сознания при согрясении то товно, о мозга наб по дастея значительно реже, чем у молодых и людей среднего возраста. Вместе с тем нередко проявляется выраженная дезориенти ровка в месте и времени, особенно у пострадавних с сопутствующим атероск перозом мозговых сосудов, типертопической болезнью. Ретрокопрадная амие явя у пожи нах и стариков обпаруживается чаше, чем у мозолых

Гозовные бози верезко имоют вузысирующий характер докадизуются в западочной области, ответство в 3-ю 7 сут, отчичаясь измательной им адклиностью у ищ с заперионической боземью. Часты толовокружений новгаю системные, обустовленияе изменениями вестиоу приото липартта и предпествующей сосудистой недостаточностью в вертебробали приом бассейне.

У ряда постралавних пожилого и старческого возраста внявляются возраста внявляются возраста внявляются результном почес веренесенных заболеваний или их обострением после гравмы (аниа мические нарушения мозгового кровообращения, микроинсульты и т. т.т. это загрудняет циагностику и заставляет предположить более тяжелое по преждение мозга.

Сотряесние головного мозга у пожилых и стариков часто принодит к поострению предмествующей церсбро- и кардиоваскулярной патологии, переходу компенсированной формы диабета в декомпенсированную, парастипно выраженности соматической палологии, что удлиняет сроки пребывания больных в лечебных учреждениях.

Регреес симптоматики у пострадавших старших возрастных групп и вет в

полее медленном темпе, чем у тиц молодого и среднего возраста

Диагностика Распознавание согрясения головного мозга часто предславляет непростую залачу, так как в отличие от более тяжелых форм ЧМТ основано преимущественно на субъективной симптоматике при отсутствии объективных данных.

В шагностике сотрясения мозга особенно важно учитывать обстояте пользаравмы и информацию полученную от свидетелен происше шего

 Двоякую роль могут играть следы травмы на толове и такие факторы, как адкогольное опьянение, исихологическое состояние пострадавшего и г. п.

Объективизации сотрясения головного мозга в остром периоле ЧМ1 мо тут коевенно способствовать различные функциональные иссленования (этектроэнцефалография, офтатьмоскопия, ультразвуковая интракранна в ная топплерография и др.), особенно отоневрологическое (желле нью с использованием электрогустометрии, аудиометрии, электронистагмографии) которое выявляет симптомы раздражения вестибулярного анализатора приотсутствии признаков выпадения.

Семиотика согрясения головного мозга очень ехожа с таковой при самобразличной дотравматической нагологии. В связи с этим исключите ино иначение для диагностики приобретает динамика признаков. Их исчелнование через 3—7 сут достагочно убедительно свидетельствует о сотрясения

· MO3l'a.

Іщательный учет и сопоставление всех моментов ЧМТ, внимате напыпеврологический осмогр больного, по возможности угочнение общет анамиеза, исследование крови на наличие алкоголя и другие аналичие наблюдение в динамике, обычно позволяют с достаточной убелите нашены поставить клинический диагноз «сотрясение то ювного мозга». В запазны странах критерием легкой ЧМТ служит 13—15 баллов по ШКТ, хоти бо и обоснованно использовать 14—15 баллов.

Существуют определенные критерии разграничения сотрясствия мозга с униба и других форм острои травматической патологии.

При сотрясении переломы костеи черена отсутствуют. Давление и сост

ЦСЖ без отклюнении М эхо не смещено. С номощью компьютерной томографии у больных с согрясением не обнаруживают гравматических отклонений в состоянии вещества мола (плотность серого и белого вещества остется в предстах нормы — соответственно 33 -45 и 29 -36 Н) и ликворсолержаних выугричеренных пространств. Данные МРТ при сотрясении мол та также не выявляют какои либо паренхиматолной очаговой патологии.

Лечение. Первая помощь пострадавшему с ЧМТ, если он быстро пришел и сознание, что обычно характерно для сотрясения мозга, заключается в придании ему удобного горизонтального положения с чуть приподнятои головой Тели получивший ЧМТ продолжает находиться в бессознательном состоящи, предпочтительней так называемое спасительное положение (ге соvery position) на правом боку, голова запрокинута, лицо повернуто к земле, левая рука и пога сотнуты под прямым углом в локтевом и коленном суставах (предварительно нало исключить переломы конечностей и позвоночника). Эта позиция, обеспечивая свободное прохождение воздуха в леткие и беспреизгственное вытекание жидкости изо рта, предотвращает нарушение дыхания веледствие западения языка, затекания в дыхательные пути слоны, крови, рвотных масс.

1 ели на голове имеются кровоточащие раны, накладывают асептическую

повязку.

Все пострадавшие с ЧМТ, даже если она с самого начала представляется легкой, подлежат транспортировке в дежурный стационар, где уточняется

первичный диагноз.

Старые ехемы длительного постельного режима больного с сотрясением мозга и как минимум двухнелельного пребывания в стационаре пересмотрены. Пострадавшим е согрясением мозга устанавливается постельный режим на 1—3 сут, который затем, с учетом особенностей клинического течения, постепенно расширяют на протяжении 2—5 сут, а далее при отсутствии осложнении возможна выписка из стационара на амбудаторное лечение интельностью до 2 нед. Пострадавшие с сотрясением головного мозга не польшы занимать место в неирохирургическом отделении, их надо лечить в остром периоде в неврологических отделениях, как это принято в большинстве стран. Естественно, что при необходимости их консультирует нейрохи рург

Приемлема и оправлывает себя экономически и по клиническим результытым иныя схема лечения пострадавших с сотрясением мозга. Если при прательном неврологическом осмотре, обязательно подкрепленном данными КТ или МРТ, не выявлено каких-либо признаков очагового повреждения мозга, а клиническое состояние не требует активной медикаментозной серации, то допустимо спустя 24—48 ч стационарного наблюдения продолжить лечение в домашних условиях, если они достаточно благоприятим и есть на го настойчивое желание пациента. При этом должна быть обеспечена возможность периодического врачебного контроля и срочного возвращения в стационар при возникновении непредвиденных обстоятельств. По добщьи опыт накоплен в США, Англии, Франции, ряде других стран и пачинает использоваться в России, прежде всего в стационарах, оснащенных современными методами визуализации головного мозга.

Медикаментозное лечение при сотрясении не должно быть агрессивным Опо направлено главным образом на нормализацию функционального со стоящия мозга, купирование головной боли, головокружения, беспоконства, осссовни на в других жазов. Объево прв поступлении называют анадае тики, седативные и сполюрные средства, превымиественно и визе таб и ток, а при необходимости и в инъекциях. При годовокружении эффективст бетасерк,

По показаниям используют поотропные и вазотропные препараты

У пы пожилого и старческого возраста, перенестых созрасение могла усланвают противосклеротическую теранию. Также уделяют внимание и чению различных сопутствующих заболеваний.

1 сли анамиез пострадавшего с сотрясением мозга не отягощен эпилен эписскими припадками и данные ЭЭГ не свидетельствуют о судорожной го товности, необходимости в проведении предупредительной противосудо

рожной терапии обычно нет.

Прогнот и исходы. Сотрясение головного мозга является преимуществен по обратимой клинической формой ЧМТ У 80—97% пострадавших с сотрясением мозга при соблюдении режима в остром периоде и отсутствие отношающих травму обстоятельств наблюдается выздоровление с полным постановлением трудоспособности В отдельных случаях по пропествии острого периода сотрясения мозга отмечаются те или иные проявления посткоммоционного сиптрома, нарушения когнитивных функцив (остаове ине концентрации внимания, памяти), настроения (депрессия, разгрыми тельность, тревога), физического благополучия (головокружение, голошнае боти, бессонница, утомляемость, повышенная чувствительность к вукам и свету) и поведения Через 3—12 мес после ЧМТ ята симптоматик г исчезает и и существенно сглаживается, однако у 3% возникает умеренная инпали и вания.

- Прежиме данные о гораздо большей частоге (60—70 %) остаточных явления и инвалидизации пострадавших после сотрясения мозга обоснованию подвергаются сомнению. Раньше исследования базировались на отвергнутов в настоящее время трехстепенной классификации согрясения мозга (тегкое, среднее, тяжелое), когда в выборку заведомо попадало много написитов с ушибами мозга. Компьютерная визуализация и подтверждение дизилоза отсутствовали. Кроме того, часто больных не прослеживали преемет венно, а наблюдали только в отдаленном периоде ЧМТ, исходя из дилито ы «согрясение головного мозга», часто поставленного в остром периоде остубедительных на то оснований.

Следует помнять, что и при уточненном диагнозе сотрясение толовного мозга всетда требует серьезного отношения со стороны как вразей, так и палиситов, ибо реальные шансы на полное выздоровление могут быть упущены.

• Среди получивших сотрясение много детей и молодых люден которые часто склонны к несоблюдению рекомендуемого режима лечения и повете ния. Это может привести к удлинению периода воестановления и полниновению различных последствий астенического синдрома, ветеноску истои дистонии, бессоницы, когнитивных, эмоциональных, поветень и пругих нарушений. При влоупотреблении алкоголем возможно развититы химентических принадков.

Отятощенность анамиеза соматической патологией, повторными черенно-мозговыми травмами, старческий возраст играют большую розь тосложненном гечений и качестве исхолов при сотрясений то ющого

мозга.

### ДИФФУЗНОЕ АКСОНАЛЬНОЕ ПОВРЕЖДЕНИЕ ГОЛОВНОГО МОЗГА

Диффуные аксональные повреждения (AAII) головного мозга - распро страненные разрывы аксонов в сочетании с мелкоочаговыми геморрагиями, обу с ювлечные травмои преимущественно инерционного типа

Напболее характерпыми участками аксональных и сосудистых наруше или являются ствол мозга, мозолистое тело, белое вещество больших полу

пырии, а также паравентрикулярные зоны

Биомеханика и патогенез. Для понимания механизма формирования ДАП наиболее приемлема «ротационная теория», подтвержденная экспери ментальными исследованиями. Мозг при ударах головой совершает движенля в сагитальной, вертикальной и горизонтальной плоскостях. Ротация при этом в основном захватывает относительно подвижные полущария, что обусловливает травматизацию фиксированного ствола моэга (эффект пере кручивания).

Повреждения мозга возникают в том случае, если отдельные части его вместе с оболочками и ЦСЖ либо отдельные слои мозга смещаются в мо мент гравмы по отношению друг к другу Даже незначительное смещение мозга может быть достаточным для разрыва нервных волокон и кровеное илх сосудов, и тем более асинансии. Теоретически предсказана возмож пость асимметричного распределения подобных повреждений в мозге при роздиношной травме. При вращении мозга в какон-нибудь плоскости сим метричные нервные волокиа, идущие в одних направлениях, бутут избирательно повреждены в одном полушарии и интактны в другом ведедствие веркального положения гемисфер.

Основным следствием, вытекающим из «ротационной теории» повреждения мозга при гравме, является возможность первичного повреждения спють мозга в результате его перекручивания и натяжения, что объясияет плычальную кому с грубои стволовой симптоматикой. Повреждения аксолов в мозолистом теле, внугренией кансуле и прилежащих к ней отделах мозга, а также различных уровней ствола зависят от направления воздейст

ния силы и места ее приложения к голове.

Благодаря исследовациям, проведенным на приматах с помощью специ дльного устройства, позволяющего сообщать голове различные виды уско регия в разных илоскостях (голову животного защищати особым интемом от прямого удара), был изучен механогенез ДАП. Во-первых, ДАП может возникнуть и без непосредственного контакта головы с твердым туным предметом Достаточно углового ускорения порядка 0,75 -1 рад/с Это объястяет частое отсутствие перелома черена и даже повреждений мягких тка ней головы у пострадавних с лиффузной аксональной тлоскости, приволитиренмущественно к новреждению кровеносных сосудов с образованием внутримозговых геморрагии, а ускорение головы в боковой или косои и юскостях - к избирательному повреждению аксонов с изначальной гравмати ческой комой. Представленная экспериментальная модель ДАП наиболее

близка к биомеханике витохнови изнои травмы у человека. В клипических асследованнях показано преобладине ДАП при автодорожных гравмых стаже приводятся случай возникловения ДАП в устовиях множественить.

уларов по голове.

Напоморфология, Нагологоанатомический диагноз гаже пои формы ДАП может быть верифицирован при обязательном наличии 3 инпом попреж и ини мозгт, характерных для этого вида ЧМТ: 1) диффузное поврежление иссонов; 2) очаговое повреждение мозолистого тела; 3) очаговое попреж и ше дореолатерального квадранта оральных отделов ствола мозга, перехо в инстит ножку мозжечка. Указанные очаговые повреждения видны макро скопически, поэтому при их наличии лиагноз ДАП может быть уст шоготь уже при макроскопическом исследовании мозга на вскрытии. О шако по прежления аксонов можно выявить только при специальном микроскопическом исследовании.

О аговое повреждение мозолистого тела в первые несколько днеи часто пал вали как типичное кровоизлияние диаметром не более 3—5 мм, но его протяженность может достигать нескольких сантиметров в переднезадием падравлении. Очаг этот может располагаться как в нижней, так и в верхней часты мозолистого тела по средней линии или песколько латерально, может ых атывать прозрачную перегородку и свод. В ряде случаев очас попреждения в мозолистом теле имеет вид падрыва ткани с теморрагическим пропитыванием краев. Через несколько лиен после гравмы очаг первичного по вреждения мозолистого тела макроскопически представляет собой пилмен, прованную мелкозернистую ткань, а вноследствии обнаруживается пи

ментарованный рубчик или небольшая киста.

 Тистологическое изучение выявляет вначале периваску партос витем на реплиматозное кровой лияние. Специальные исследования по воляют оби фужить множественные аксональные шары (при импрегнации сереором – через 15–18 ч, иммуногисто югически – через 3 ч). В данышишем редклавные изменения выражаются в макрофагальной реакции со сторонь макроглий и астроцитов, прозиферации эндозечия капил віров, повъдений винидеодержащих макрофагов, что способствует постепенному удазению поврежденной ткани. Реактивные астропиты и микрої ійопилы выявляются в счение 4 ч после аксональной гравмы мозга, гогда как сегментоя јерцав инфильтрация ткани мона отсутствует. Она резко отличается от того это общаруживается при ушибе мола. Конечная стадия этого процесса в мого пистом тече представляет собой глиальный рубчик из воложнистых астроингов, среди волокон которых можно обнаружить макрофаги. Попреждения и ростральных от телах ствола мозга по существу претерпевают ана потвольк именения, за исключением того, что в этом зоне не наблютного матро. сконически визамые налрывы ткани, а в конечной стазии организации очата кровой стияния не формируются кисты

У пострадавших с коротким сроком переживания повреж јения о соно проявляются большим количеством эозинофильных (при окраске техноок силином в эозином) и аргирофильных (при импретнации сереором) строи концах первных волокон (так называемые пары Кохаля) в ослом вень стве почунварии мозга, ствола, мозжечка. Распределение этих шароп в помом вешестве неодьообразно и несимметрачно, одиако наиболее за то опобыруживаются в мозолистом теле на отдалении от очага первичного осврежления, в своле мозга, во внутренией капсуте, в мозжечке торе гъпа

публатого ядра. В стволе мо на шары выявляются в различных проводящих путях, при этом обращает винмание нередкая асимметричность вовлечения кортикоспинального гракта, медиальной петли, медиального продольного дучка и нептрального тракта моста. Часто обнаруживаются большое число аксопальных шаров и набухание нервных волокон в гракте, идущем в одном паправлении, однако их нет в соседнем тракте с другим направлением проводящих путеи. В описываемый период хорошо выявляется деструкция

мислина, в частности методом Марки.

Через несколько недель в этих участках обнаруживаются очаговые скопчения микроглиоцитов в виде так называемых звезд. На данной стадии поврежденные аксоны подвергаются фрагментации и миелиновая оболочка разрушается, вследствие чего на гистологических препаратах набухание вотокой выявляется редко. На препаратах, окрашенных по Шпильмейеру, мислин не выявляется. По мере удлинения сроков переживания травмы детеперация миелина распространяется по проводящим путям как в ствол мога, так и в полушария Процесс деструкции в белом веществе приводит к уменьшению объема белого вещества полушарий мозга, истоичению мополистого те на и компенсаторно к расширению желудочков мола.

Неврологическая семнотика. Характерной особенностью клинической картины ДАП является длительное коматозное состояние с момента травмы, при этом имеется гесная зависимость между глубиной и длительностью

комы как у детей, так и у взрослых.

К особенностям коматозного состояния при ДАП относят генерализованные позно-тоимеские реакции с симметричной либо асимметричной ленеребрацией или декортикацией, как спонтанные, так и легко провоцируемые болевыми (поцицептивными) и другими раздражениями. Кома при ДАП часто сопровождается периодическим двигательным возбуждением, сменяющимся адинамией.

Стиволовые симптомы. В остром периоде ДАП особой выраженности и частоты достигают стволовые симптомы (снижение или отсутствие фоторе акции, анизокория, грубое ограничение рефлекторного взора вверх, разностоящие глаз по горизонтальной или вертикальной оси, отсутствие или снижение корнеальных рефлексов и др.). Нередко отсутствует либо является

неполным окулоцефалический рефлекс.

Часто выявляется полное выпадение обеих фаз каторического нистагма (функ пиональный блок между корково-подкорковыми и стволовыми вестиох пурными образованиями). Оно длительно сохраняется у больных, которые переходят после комы в транзиторное или стоикое вететативное состояние. Реже отмечается выпадение только быстрои фазы калорического писта, ма при сохранности его мел тенной фазы в виде медленного отклопения глаз и остановкой их в направлении медленной фазы нистагма на период более 2 мин (частичный функциональный блок между корково под корковыми и стволовыми вестибулярными образованиями). Разные варианты споятышного вистагма, выпадение или ослабление оптокинетического пистагма в одном или во всех направлениях могут сопутствовать ДАП

Риги пость затылочных мышц и симптом Кернига обычны для постраывших с дАП, при этом они имеют не оболоченый, а преимущественно

подкорково-стволовый генез.

Следует отметить, что при ДАП особенно ярко выступают ветегативные расстройства, артериальная типертензия, типертермия, типертидроз, типер

са пивлидия в др. В больнолистве наблютении тожелого ДАП выражены на-

румения частоты и ризмы нахания, требующие ИВ.1

рефлексы, в частности двусторонний симптом Бабинского, часто сопрово ждают ДАП.

Изменения мышечного тонуса. В остром периоде ДАП обычно пыявляют ся презвычанно вариабедьные нарушения мышечного тонуса от диффуткой мышечной гипогонии до горметонии. Для ДАП характерен динамизм мы всечного тонуса с его сторонними асимметриями и диссопиациями по протодыной оси тела, а также разнообразными сочетаниями пирамилных, жет

рапирамидных и мозжечковых компонентов.

Варианны клинического течения. В динамике клинического течения дАП можно выделить 2 варнанта выхода из коматозного состояния. При умеренной коме (а иногда и при глубокой) выход из нее характеризустем открыванием гдаз спонтанно или в ответ на раздражения (болевые, звуковые), появлением признаков слежения и фиксации взора и/или выпо не ния от тетьных простых инструкции. Реакция пробуждения с восстанов те ним элементов сознания после коматозных состоянии у этих постратывних проявляется по типу «включения». У выживших больных по мере уве упесная периодов бодретвования расширяется словесный контакт, отмечается постепенный регресс стволовой и очаговой симптоматики.

Характерной особенностью клинческого течения диффулиого иксо на выото повреждения мозга является переход из динтельной комы и стоп кое или транзиторное вегетативное состояние, о наступления которого свитетельствует открывание глаз спонтанно либо в ответ на различные разгражения (при этом нег признаков слежения, фиксации взора или пыпот нения хотя бы элементарных инструкций). Вегетативное состояние при тър вътвычито и ввиковм хималомови од мотус хималомови то котить, ТГД, вертыванием нового класса неврологических признаков - симптомог функционального и/или анатомического разобщения больших полушарий и ствода мозга. При отсутствии каких-либо проявлении функционировы ния первично грубо неповрежденной коры мозга растормаживаются по г корковые, орально-стволовые, каудально стволовые и спинальные мемі пологодо игропалендя, хи видавлимонотав выпривсом и выпритов Хаотичтон от оттого и выет появление необычных разнообразных и динамичных и ало выплиень ньх, фачковых, оразыных, бульбарных, пирамидных и экстранирами инфеноменов.

Сегментарные стволовые рефлексы активизируются на всех урошим Восстантиливается живая реакция зрачков на свет. Апизокория может со храняться, но преобладает сужение зрачков с обсих сторон, перстко с из менониям их споитанным или в ответ на световые раздражения парабок са изнам расшарением. Глазодвигательные автоматизмы проявляются и и де медленно и давающих движении глаз в горизонтальной и вертикачающих поскостях, дивергения сопровождается меняющимся разностояния с испых яблок по вертикачи. Отмечаются сназмы взора (чаще внит) Боги

вые и особенно позные раздражения иногда приволят к тоническому сведе-

нию глаз и появлению круппого конвергирующего нистагма.

Вызывание роговичных рефлексов, в том числе с помощью падающен капли, часто обусловливает появление различных натологических ответов: корнеомандибучярного рефлекса, оральных автоматизмов, генерализованных некоординированных звижении конечностей и гуловища. Характерен тризм Часто выражены лицевые синкинезии: жевание, сосание, причмокивание, скрежет зубами, зажмуривание век, мигание Наблюдаются зевагельные и глогательные автоматизмы. При отсутствии фиксапии взора иногда проявляется мимика боли, плача, тетрапарез сохраняется. Нередко характерна поза рук: они согнуты в локтевых суставах, а кисти при этом свисают, напоминая «лапки кентуру».

На фоне пирамидно-экстрапирамидного синдрома с двусторонними из менениями мышечного тонуса и сухожильных рефлексов спонтанно или в ответ на различные разгражения, в том числе пассивную перемену положения тела, может развертываться ряд нозно тонических и некоординированных защитных реакции приволящие тонические спазмы в конечностях, повороты корпуса, повороты и наклоны толовы, пароксизмальное напряжение мынц передней брющной стенки, тройное укорочение ног, крупноамилитудные движения и сложновычурные позы рук, авигательные стереотинии и тремор кистси и др. При этом следует отметить их асимметричность, нарадоксальность распространения, неадекватность предъявляемым стиму там. Например, на сильное болевое раздражение грудилы какая-либо реакция консчностей отсутствует, а в ответ на обычное вызывание коленцого рефлекса неожиданно возникают сведение и флексия рук.

Инвертированные реакции у одного и того же больного многократно мепяются в течение даже короткого промежутка времени. Среди бесконечного множества патологических рефлексов, обнаруживаемых при ДАП, могут встречаться и не описанные в литературе варианты (например, феномен пвусторонней ирригации брюшных рефлексов на фоне гетрапареза с угне

теннем вериостальных и сухожидьных рефлексов и т. п.)

В клинической картине стоиких ветегативных состояний веледетние ДАП наряду с активацией спинальных автоматизмов проявляются признаки возиневропатии спинномозового и корешкового тенеза (фибрилляции мышл конечностей и вутовища, гипотрофии мыши кисти, распространенные нейротрофические расстройства).

На описанном фоне при ДАП могут развертывањея и парокеизмальные состояния сложной структуры с яркими ветстовиецеральными слагаемыми тамікаринен, тахиннов, гипертермнен, гиперемнен и гипергидровом лица

и ftp.

Определенное значение в таких проявлениях, конечно, имеют сопутст вующие экстракрапиальные инфекционно воспалительные осложиения

(прегмолия, сенсве, по гиорганная недостаточность).

Тем больные с ДАП выходят из вететативного состояния, то невролога ческие симптомы разобшения еменяются преимущественно симптомами льна тения. Срезії них томинарует экстранирамилный сив іром сзіваражен. ной скованностью, лискоор викшией, бразикинезией, о катофазией, типомимыен, меткими (инерквиезами, адактической походкой. Одновременно четко проявляются парушения исихики среди которых често характерны резко выраженные аспонтанность (безразличие к окружлювиему, пеопрят

гось в постели, отсутствие побых побуждения к какон нибо теятельности), амиестическая слуганность, събоумие и пр. Вместе с тем наблюзают су трубые аффективные расстроиства в виде гиевливости, агрессивности

раздражительности

Описанная картина ДАП соответствует тяжелой его степени. Очеви по это, подобно очаговым новреждениям, диффунцые повреждения мо тымея обятую биомеханику, также могут быть разделены на песко нько степени по своей тяжести. Сотрясение толовного мозга относят к ньдоолее исткой форме диффузных поражении. Г. А. Gennarelli на основе длите нью сткомы и выраженности стволовой симптоматики разделяет ДАП на 3 степени, тегкую (кома от 6 до 24 ч), умеренную (кома более 24 ч, по без грубы с во товых симптомов) и тяжелую (длительная кома с трубыми персисти эмощими ство товыми симптомами чекортикацией, деперебрыйся и то Понятно, что при этом слектр исходов в зависимости от степени выраженноста диффузного повреждения мозга смещается в сторолу грубой изпали инзании, встетативного статуса и тегальных исходов

Диагностика. Для располнавания ДАП очень важно знать биомеханик ЧМТ Если имели место авто-, ката- и из барогравма, по это серьечны и артумент в подъзу ДАП Коматозное состояние пострадавшего, наступивше сразу после ЧМТ, с выраженными нарушениями стводовых функции, тепера изованными позно-тоническими реакциями и характерной самитомати кои симметричной или асимметричной деперебрации и из декортикации за все основания предполагать ДАП. При определенном опыте клинический диагноз ДАП вполне возможен. Однако всегда следует его подкредит

результатами КТ или МРТ.

На КТ диффузное аксональное повреждение характеризуется уне принисм объема мозга различной степени (веледетвие его отект, набухания, гить ремяи) со славлением боковых и ПТ желудочка, субарахноплальных кониск сптальных пространств, а также цистери основания мозга. При этом част выявляются мелкоочаговые геморрагии в белом веществе полущарии мозгамо в истом теле, а также в подкорковых и стволовых структурах (рис. 1).

Е це в остром перио це вередко обнаруживается довольно гиппуннай то ТАП феномен скопления жидкости (с плотностными характеристиками и квора) над лобными долями с одной или обейх сторон. При тегких и средетижелых формах ДАП на КТ выявляются лишь признаки не палительно объема мозга либо компьютерная картина пеот прыма с пормальной Повторные КТ выявляют довольно характерную пиымий Спустя 2—4 нед после гравмы явления отека и набухания мозга регрессируют, мелкоочатовые геморрагии тибо не визуатизируются, шьо с глюбит ипподенсивными. Вместе с тем пачинают отчетливо вырисопапаться о утныше пистерны и конвекситальные субарахнойдальные ше пили фогьолого процесса в цальнейшем часто нарастают (см. рис. 32.1)

Скопление диквора в добных областях и передних отделых межнолущарного щели на фоне даффузиого агрофического процесса становится особето по очеви инам. По визамому, преобладание агрофии в передних отдельмод в слособствует этому. Примечательно, что в случаях, когда к иншических и плиминке отмечаются регресс трубых непродолических и испуских и плиминке отмечаются регресс трубых непродолических и плиминке общего состоящия больных, на К1 наблюдаеть

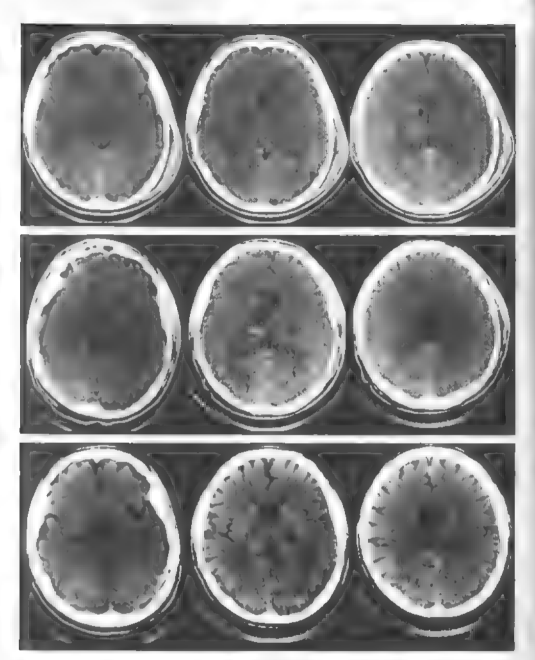


Рис. 32.1. Диффузное вксональное повреждение толовного мозга тяжелой степени Верхиви ряд —, е сутка после ЧМТ Миожественные мезкие очаговые крокойзликовой и в выполняющих отлелах полущарий, субопендимарно, в мозолистом теле. С дажение желудочковой систем С решли ряд — 7 с сутки. Указачение размеров и площи стиго аговых кроков лизлили Пижной ряд — через 2 8 местосте ЧМТ Выражени не прилизать профессов процесствующих пространели желудочковой системы, базывных и конвекситальных субпрахной цальных пространель, межнолушарной щели

уменьивение или полное встемовение скопления жидкости в дооных обгленх и передних одется межно імпарной шети. Это соглечется с пред этивлениями о возможности резенерации ранее поврежденных аксонов с посстановлением их функции, что более характерно для делей в лин моного возраста.

В от разенном периоде (6 мес. – 4 года после ЧМТ) КТ огражает типомо-ку тибо стабилизацию процессов после ДАП — дегенеративно теструктив гту (уменьшение объема мозга, расширение желу ючковой системы и супрахьоплальных пространств, скопление ЦСЖ над добиыми долями, в передных отделах межполущарной щели и др.) и репаративно регенеративных супствение объема мозга, вытеснение избыточной жидкости из суощых

ноидальных пространств и т. д.).

Пристения, выявляемые при МРТ у нациентов с ДАП, зависят от изгличия или отсутствия кровойзлияний и их лавности. Наибозее часто обреде вістоя паличие мелкоочаговых гиперинтенсивных очагов на граняне серого и ослого вещества, в мозолистом теле. Со временем интенсивность и юбры жения этих очагов понижается. При микрокровойзлияниях в местах бора жения аксонов на томограммах по Т появляются признаки набичия тери нагов окисления темоглобина. Множественные участки понижения сигналь на томограммах по Т, и с использованием градиентного эха могут паблю даться несколько лет после травмы.

Лечение. Диффузное аксональное повреждение мозга не относится к мирургической форме ЧМТ. Пострадавшие в остром периоле ДАП, по гисер к испиом данными КТ или МРТ, не поллежат оперативьому вмешате на прут в к ком бы тяжелом состоянии они ни находились. Показания к мирургическому лечению возникают дишь при обнаружении сопутствующих очатовых повреждении (в завленные передомы, ободочечные и внутримо по пред тематомы и др.), если они вызывают угрожающее славление то товного.

MOSIA

При ДАП часто определяются субдуральные скопления ликвора на с не релими отделами больших полушарии. Их можно ошибочно принять ы объемные сигромы и на шачить оперативное удаление. Этого делать не с не тел, так как такие скопления ликвора не ведут себя агрессивно и, как при

пило, спонтанно резорбируются.

Находящиеся в коме пострадавние с ДАП нуждаются в проведении ти тельной ИВЛ и комплексной интенсивной терапии. Последняя включает поддержание обменных процессов с использовацием энтерального (из то во о) и пареитерального питания, коррекцию нарушении кислотию основного я водно-электролитного бъзанся, нормализацию осмотического и ком юн иного давления, системы гомеостаза. Для профилактики в лечения инфекционно воспалительных осложнении необходимо назначить литновых риальные препараты с учетом чувствительности микрофлоры.

Пелесообразно раннее включение психостимулогерании для восстанов теная эмониональной и пенхической сферы, течебной тимпастики 1100 оорьбы с парезами и предупреждения вторичных контрактур, тогоне (пе

ских занятия для коррекции речевых нарушений.

Для порматизации и улучнения общего функционального состоящия ПНС компенсации нарушенных мозговых функции и ускорения техны посстановления нажно стительное систематическое назначение поотрозицых, сосучистых препаратов, средств, и пинопих на тканевый обмен опо-

тенных стиму іяторов, а также (по показациям) неиромедиаторов и антихо-

линэстеразных средств.

Гяжееть состояния пострадавших и исходы ДАП зависят не только от стенени распространенности первичного повреждения аксонов, но также от выраженности вторичных интракраниальных факторов (отек, набухание, нарушение метаботи зма мозга) и присоединения экстракраниальных осложнеций. В связи с этим при ДАП цеобходимо проведение эффективных де чебных мероприятии, направленных на блокирование включения вторичных механизмов поражения мозга и экстракраниальных осложнении. При развитии в промежуточном и отдаленном периодах ДАП таких хирургически значимых последствий, как нормотензивная постгравматическая гидроцефалня, карогидно-кавернозное соустье, хронические субдуральные темагомы, различные гиперкинетические и иные синдромы, показано минимально инвазивное, эпловаску іярное зибо стереотаксическое вмещате цьство

Прогноз и исходы. Прогноз и исходы через 6 мес после ДАН зависят прежде всего от длительности и глубины комы. Треть пострадавших умирают. При продолжительности комы до 7 сут у большинства выживших наблюдается умеренная инвалилизация или даже хорошее восстановление. Если кома пролоджается более 8 сут, то в исходах резко возрастает удельный вес

грубой инвалидизации и вететативного состояния.

Корреляционный анализ показая достоверную зависимость межлу длительностью комы и исходами, а также между глубиной комы и исходами ДАП. Чем ллительнее и глубже кома, тем хуже исходы ДАП. Существенное значение имеет возрастной фактор. Корреляционный анализ выявил завии изтад у имерохай и винкогосо соответь выполнять уджам и исходами у детей и в послых, которая оказываеь более достоверной у детей. У детей по мере удлапения комы учащается грубая инвалилизация или переход в стоикое вегезативное состояние при относительно меньшей дстальности. Для взрос--адоб оналетиронто иод водохри хинильтел, втогове выдория видетильно станова, кил. шей частоте умеренной инвалилизации.

Отда исиные наблюдения в сроки от 1 года до 8 лет позволили установиль, что хорошее восстановление чаще отмечается у детей. В этой же воз-

растной категории длительнее держится ветегативное состояние.

При умеренном увеличении объема мозга без мелкоочаговых геморрагии в глубинных структурах влительность комы чаше составляет 4 10 сут, вете тагивный статус непродолжителен либо отсутствует, симптомы разобщения полушарни и подкорковых структур неярки и нестояки. На КТ через 2 Унел исчезают признаки увеличения объема мозга, а примерно через месян шфодта ионкуффид, витивкад извисиди энзгэч атвиодитьтэном опжом

В случаях значительного улучшения состояния больных, включая психику, певрологический статус, возможно четкое проявление тендендии к потному или таже частичному регрессу атрофии мозга. Увеличение объема мо на происходит за ечет восстановления межнеирональных связей, роста аксолов, возрастання числя функционирующих дендритов и соответственно телствующих капи дяров, обеспечивающих их энергетические и трофиче ские потребности. Все вместе обусловливает увеличение мозгового кропото. ка и массы мозга. Исходы при этом варианте ДАП характеризуются умерей: нов инвальды записи и хороним восстановлением почти у половины больпых, труоон шикальны вацией 5 пострадавших и смертью 5 больных

Если на фоне общего уветичения объема мо на в стот губинных от исле имеются мелкоочатовые кропоят изникя и особенно деструктивные и исле ния в стясле, можно прогнозировать типетыную кому (более 10 сут) тро толжительное пребывание больного в вететатывном состояния и разверьы вание ярких симитомов разобиения коры и подкорково стволовых стругтур На КТ спустя 3—4 нед на фоне отчетливой тенденийи к расвырстопо же гудочковой системы и субарахнойдальных пространств меткоочатовых сморрации перестают выявляться (рассасываются либо слановятся и ю иссивными). В дальнейшем диффузиая атрофия мозга нарастает достаточно быстро, становясь часто грубой в промежуточном периоде (спустя 3 6 мес). Исходы при этом варианте ДАП хуже. У пострадавших умирлют у 17, пострадавших удается добиться умеренной инвалидизации и исхорошего восстановления.

Следует подчеркнуть, что адекватная интенсивная и восстановите пыло терания передко позволяет за 6—12 мес v. казалось бы, бесперспективных больных, перенесших ДАП, достичь уровня умеренной инпалилизации

особенно часто у детей и молодых людей

## ВНУТРИЖЕЛУДОЧКОВЫЕ КРОВОИЗЛИЯНИЯ

Внутрижелудочковые кровоизлияния — скопление крови и/или ее свертков в полостях желудочков, возникшее в результате травмы оказывающее мацерирующее и/или компримирующее воздействие на мозглибо блокирующее ликво

роциркуляцию.

Механизмы возникновения Внутрижелудочковые кровой этияния (ВЖК), по данным КТ МРТ исследовании, а также оперативного вмешательства либо векрытия, обнаруживают у 1.5—3% пострадавших с тяжелой ЧМТ Нередко ВЖК являются с тедствием прорыва в желудочковую систему внутримозговых гематом лобной, височной долей или базальных ганглиев. Частога таких кровой злиянии возрастает при диффузиом аксональном повреждении ВЖК могут сопровождать массивные субарахнойдальные кровой злияния, представляя собой в этих случаях ту или иную примесь жил кой крови в вентрикулярном тикворе. На ВЖК, достигающих по своему объему тематомной вначимости, приходится 1.7—4% всех внутричерепных гематом.

Козичество издившейся крови при ВЖК (в боковых желудочках до 100 мл, в IV желудочке до 20 мл) часто может превышать пормальную вместимость желу точков мозга, и тогда ВЖК по существу превращаются во

внутрижелудочковые гематомы.

При ВЖК заполняются преимущественно боковые и ПІ, ипогда IV желудочки. Неравномерность распределения из півшенся крови по полостям желудочков зависит не голько от докадизации источников кровотечения, по пот остро водимающих изменений проходимости путей межжелудочковото сообщения (расширение вентрику іярной системы или отдельных се час-

тей часто сопутствует внутрижелудочковым гематомам).

Гравматические ВЖК могут быть первичными и вторичными. Первичные кражинсияния развиваются в момент травмы веледетвие нарушения делостпости Livбоких вен в степках желудочков и сосудов суб жендимарной зоны и облино сочетаются с другими тяжелыми повреждениями мода. Изолированные ВЖК могут наблюдаться у пострадавщих старческого возраста. Как правило, ВЖК образуются при тяжелон ЧМТ, биомеханика которой может быть как инерционной, так и ударной (резкое изменение скорости и на правления движения головы, удар движущенся головой о неподвижный предмет, удар массивным предметом по малополвижной голове и т. п.) Возникающее при этом гидродинамическое возденствие тикворной возны на сосудистые сплетения, глубокие вены и стенки желудочков мозга обу стовливает их повреждение, приводящее к интравентрикулярной геморраита Локазано, что висзапное распирение желудочковой системы во время гравмы (пеносредственно удара) часто приводит к разрыву суб лендимар ных вен. При экспериментальных исследованиях на приматах обнаружено, что при получении гравмы по механизму ускорения-замедления (биковое напр. вление) наблювается быстрое возникновение ВЖК вследение повреждения вен сосудистого сплетения.

Вигоричные травматические ВЖК развиваются при прорыве кропа ит иоти играсположенных внутримозговых тематом или очагов размозжения и РОЛОСТЬ ЖЕЛУЛОЧКОВ Через размятченим ю стенку, а также при 1 тубоких

пых ранениях мозга.

Небольшие ВЖК допочьно быстро резорбируются, и их езеды обичения ваются по наличню верен темосилирина в эпенлимарных к итках. Тья т ствия вторичных ВЖК выражаются в разватии глиомезо термального от га я стенке желудочка и отехтетвии эцендимарного слоя клеток в этом это ке, глиальной гиперплазии в субопенлимарном слое и уголиением стер сосудов, иногда с периваскулярными лимфондными инфитыратамы

Клиническая картина Симптоматика гравматических ВЖК варпаренна зависит как от тяжести сопутствующих повреждении мо на, так и от 11 сп сивности внутрижелудочкового кровонздаяния. Если желу ючковое кравоизлияние становится внутрижелудочковой тематомой, именно оно ч. 10 tоминирует в клинической картине, придавая ей не только особую (яж. 1),

но и определенное своеобразие

При внутрижелудочковых гематомах сопор или кома обычно возправот пеносредственно вслед за гравмой, но могут быть отсроченными, сели эку словлены прорывом интраперебральных гравматических темптом 9 ж 18 почки мозга.

Внутрижелулочковые тематомы имеют клинические особенности. впрете імемые непосредственным (в отличне от гематом другой тока (в стыт) ю действием изливиенся массы крови на паравентрику ворные образона ния, в час, ности на высшие вететанивные центры, ретику приую ферма чию и другие структуры ствола мозга. Редко глубокое выключение запапри развивается на фоне стертого «светлого» промежутка спусти изгань ко часов и иг пнеи после гравмы. Как первично, так и вторично так<sup>или</sup> шая вследствие внутрижелудочковой тематомы кома усугубляется, испона руживая каких-тибо признаков ремисски (если не предпринамается о сра гивног вмешательство на же гудочковой системе)

Характерная особенность клинической картины внутрижелулочков (У. 10) матом — выраженность горметонического синдрома или отдельных споль ментов. У больных наблюдаются периодические гонические спазмы волисх конечностях, меняющийся топус с черезованием резкой мышечной двер тонии и тиготонии. Пароксизмы горметонии могу проводироваться в сп ними раздражениями, в том числе обычными приемами невротоговського исследования. Иногда гонические судороги настолько узащающя

практически представляют собоя эпилептический статус.

Нередко проявляются насильственные движения, от пичающиеся разню • образием, автоматизированная жестикуляция, стереотиппые пыженте руками в виде почесывания, поглаживания, нагягивания одеята в г п з ты же оральные и мануальные гиперкинелы подкоркового типы (ригм», сти сосательные, чмокающие авижения губ, меткии тремор констиостев! Ино гда ярко выражены защитные рефлексы, которые вызываются щи засига ных раздражениях участков тела, отдаленных от реагирующих констива сей

Следует отметить, что указанные двигательно тонические феномены ма пифестируют уже в начальном перволе ВЖК и передко могут тъпте папули путстновать коме видоть до агонального состояния. Мышечный тистичну с деперебрационной риги (постью и торметопией при угтублении кемпо пото состояния сменяется атопиен. В оттечьных случаях при ВЖК из фон атоппи и арефлексии кома может протекать без торметонического сиг

дрома

К важным особенностям клинической картины внутрижелудочковых гематом относятся раннее проявление и гяжесть вететативно стволовых нарушении. Обычно уже в первые часы после травмы развивается гипертермия, достигающая 38—40,5 °С. У большинства пострадавших отмечается тенденция к артериальной гипертонии (систолическое давление при внутрижелудочковых гематомах может быть подвержено значительным колебаниям)

Нередко наблюдается многократная рвога. Обращают на себя внимание обильная потливость, гиперемия или, напротив, бледность кожных покровов Часто отмечаются непроизвольные мочеиспускание и дефекация

При внугрижелудочковых тематомах грубо страдают регуляция дыхания и сердечно сосудистои деятельности. Обычно рано развивается прогрессирующее тахипно (от 30 до 70 дыханий в минуту), позднее присоединяются нарушения ритма дыхания. Часто отмечается относительная брадикардия (64—80 в минуту при температуре 38—40 °C), в дальнейшем переходящая в тахикардию. Иногда уже при поступлении больного устанавливается резкая

тахикардия (до 160 в минуту).

Неврологическая симптоматика при травматических ВЖІ обычно двусторонняя, с преобладанием очаговых симптомов поражения оральных отделов ствола могга. У больных нередко выявляется диссопнация в выраженпости менингеальных симптомов по продольной оси тега, выступающих преимущественно в качестве гонических рефлексов (чаще в виде отчетливото симптома Кернига при меньщей выраженности или практическом отсутствии ригидности запылочных мышц). Иногда проявляются диссоциация сухожильных рефлексов по продольной оси тела (торможение сухожильных рефлексов на руках при оживлении их на погах, угистение коленных рефтексов при повышении ахилловых, а также другие варианты взаимоогношении сухожильных рефлексов по продольной оси тела), «пестрота» в распределении тонуса межлу мышнами конечностей.

Нередко у больных с ВЖГ обнаруживают рефлекторный парез взора вверх, «плавающий взор», сходящееся или расходящееся косоглазие, а так же содружественное отклонение взора в сторону. Зрачки часто бывают суженными вилоть до агонального состояния. Иногда миозу предществует

частичный мидриаз.

Обычно вызывается двусторонний рефлекс Бабинского. Экстензия большкого пальца может провоцироваться болевыми раздражениями кожных зон, отдаленных от полошвенной поверхности стопы. Кожные рефлексы при ВЖІ оказываются резко угнегенными, а сухожильные одинаково часто

изменяются в сторону как горможения, так и оживления,

У ряда больных наблюдается феномен диссоциации между степенью выраженности зрачковых и роговичных рефлексов; отсутствие реакции на свет при живых роговичных рефлексах и, наоборот, очень низкие роговичные рефлексы при живой реакции на свет. По-видимому, это зависит от урония, на котором произошью кровоизлияние в желудочковой системе — супратен гориально (боковые и ПІ желудочек) или субтенториально (IV желудочек).

b.пизость внутрижелудочковых тематом к стводу мозга не исключает перелкое проявление датерализованных гнездных симптомов (в виде анизо рефлексии, парезов конечностей, центральной сдабости лицевого нерва, апизокории и т. д.). Генетически они могут быть связаны не голько с сопутствующими череппо-мозговыми повреждениями, но и с самон внутрижелудочковой тематомой. В этих случаях датерализованная гнездная певро

потическая симпломатия в сочетании с рассмотренными ранее ветезативно стволовыми пручиствеми указывает на преоблатающее поражение того или иного жету ючка и паравентрику приых структур соответствующей стороны. Зависимость от венных тиезтных симптомов, и частности одностороннего митриата, именно от скопления крови в жезудочках излюстрируст ся исчезновением их после вентрикулярной пункции

Необходимо отметить некоторые особенности парезов при виутриже в дочковых геморрагиях. Они характеризуются периодическим поличном пием в паретичных конечностях меняющегося тонуса, топических сунорог спщитных рефлексов, правда, обычно выраженных более мятко, чем полических сунорог.

пораженных» конечностях.

Диагностика Клиническая картина внутрижелудочковых тематом имлетевой характерные особенности, которые позволяют диагностировать их остром периоле ЧМТ лаже при крайне тяжелом состоянии больных Клининым признакам, по которым распознают травматические внутриже Гуточковые гематомы, относятся следующие торметонический синдром, автомым вированная жестикуляция, гипертермия, артериальная гипертония и други ветегативно-стволовые нарушения, лиссопиация менингеальных симптомо по продольной оси тела, двусторонность озаговой симптоматики, выявляющиеся на фоне бурно развившихся после травмы сопора и комы

Если при внутрижелулочковых тематомах произволится помбальна пункция, то ликвор, как правило, столь интенсивно окращен кровью, что мало отличается от нее по ивету (в 1 мм в нем содержится во 1 м нг и боле эритропитов). При паравентрикулярных уппибах примесь кров в тиквор

менее значительна или отсутствует.

КГ и МРТ, как правило, обеспечивают распознавание травматически впутрижелудочковых тематом и всех иных слагаемых ЧМТ, выявляя характерные признаки каждого из них и создавая тем самым предпосытки из

выбора адекватной тактики лечения пострадавших.

При ВЖК на компьютерных томограммах определяется зона новышени илотности, очерченная контурами желулочковой системы или се от е тань частей. Степень и распространенность типерленсивности зависит от ко и нества излившейся в желудочки крови и соотношения се с ЦСЖ. При виу рижелудочковых тематомах кровь и ее свертки формируют на К1 как о слецок распиренных боковых, ПТ и/или IV желудочков.

**Лечение.** При массивных ВЖК, особенно при развитии выутримерсини типертензии, обоснована установка вентрикулярного дренажа, обычно и п

реднии рог одного, а порои и обоих боковых же в точков

При впутрижелудочковых тематомах может возникнуть необходимость активном отсасывания излившейся крови и промывании полосия желуло ков изотоническим раствором натрия хлорида. В случае тампова были пологей желулочков свертками крови производят вентрикулогомию с опорожищем гематомы.

При развитии окклюзионной гидроцефалии вследе вис вистрижелу об ковой тематомы показано вентрикулярное древирование ЦСЖ. Покланик прямому оперативному вмешательству могут возниким в при блоктие на вороширкуляции, обусловленной свертками крови на уровце отверствя М жаюли.

**Прогноз и исходы** Летальность при массивных ВЖК и тем более и инутрижелу ючковых тематомах высокая, корре пруст с уровнем вык вопия сознания при поступлении и тяжестью первичных повреждений веще ства мозга.

Раннее (в пределах 24 ч после гемотампонады желудочков) хирургическое удаление свертков крови может в отдельных случаях обеспечить выживание пострадавших.

Внутрижелудочковые кровоизлияния, сопровождающие ДАП, часто оказывают неблагоприятное влияние на исходы. Существует четкая взаимосвязь между количеством излившейся крови и выживанием пострадавших. Между тем изолированные ВЖК вследствие разрыва субэпендимарных вен, особенно у пострадавших пожилого и старческого возраста, не исключают выздоровления.

### СУБАРАХНОИДАЛЬНЫЕ КРОВОИЗЛИЯНИЯ

Субарахноидальные кровоизлияния это возникшие в результате траам сконления крови и/или ее свертков во внутричеренном подобологичном про странстве, обусловливающие нарушения циркуляции и резорбции никаора, на посназм, раздражение мягких мозговых оболочек и коры головного мозга

Механизмы возникновения. Травматические субарахноидальные кропонтинния (ТСАК) встречаются гораздо чаще, чем другие теморратии всление повреждений черена и головного мозга. Частота ТСАК при ЧМ1, и данным КТ, составляет от 8 до 59 %. Возрастные факторы при 1САК пе и ляются определяющими, однако отмечается тенденция нарастания частот кровоизлиянии с возрастом. Алкогольная интоксикация способствует увеличению риска ТСАК при ЧМТ.

ТСАК рассматривают как результат непосредственного повреждения ст сутов, артериальных и/или венозных ветвей, располагающихся в субарамнойдальном пространстве, покрывающем на всем протяжении поверхной мозга. Излившаяся в субарахнойлальное пространство кровь распространства по ликвороносным каналам, субарахнойдальным ячейкам, пистериал при этом значительное количество излившейся крови удаляется с оттекциим из субарахнойдального пространства ликвором.

В ряде случаев ТСАК обусловлены артериальным кровотечением в воп.

массивных ушибов мозга.

- Другим пусковым механизмом ТСАК может стать комплекс пяженых в

зомоторных нарушений, сопровождающих течение ЧМТ

Патогенез и патоморфология. Кровоизлияние в субарахноилальном пр странстве воздействует в первую очередь на паутинную и мяткую (сосутстую) оболочки, структуры субарахнойдального пространства, а инстиниартерий и сопряжено прежде всего с развертыванием напологии спеск

ликворообращения.

Патоморфологические изменения, связанные с начичием крови и су арахноидальном пространстве, зависят не только от сроков с момента грамы, но и от массивности ТСАК. Выделяют морфологические пина ТСАК нарушением и сохранностью мягкой мозговой оболочки (ММО). Птрушния лептоменингса при ТСАК могут иметь разрывной и эролившай и Разрывные поврежедения ММО встречаются только в месте пере номов когла черена, сопровождающихся разрывами ТМО. Эрозившые поврежедения чинаблюдаются при гравме ускорения и едавлении толоны. При полостию оболочки отмечаются пятнистые и ограничению дифрумыме. ПСАК Оркак правило, небольших размеров и обычно располагаются и месте пригжения удара или на противоположной стороне. Диффунцые ТСАК мораспространяться по всеи поверхности обоих полушарии, поверхности мечка, кровью заполняются также цистерны основания мозга

Реактивные изменения мозговых оботочек в ответ на иззившуюся краразвиваются уже через 1 - 4 чг отмечается концентрация полиморфицу и конвтов вокруг кровеносных сосудов с постедующей в течение 4 - 16 ч г фильтрациен ими ММО. Через 16 - 32 ч увеличивается число тепкопито тимфонитов, наблюдаются явления фагоцитоза. Полиморфно клегоче

реакция достагает наибольшего развития на 3-и сутки: преобладает деикоцитоз и нарастает фагоцитоз. Прохождение эригроцитов через наутинную оболотку сопровождается расширением межклеточных пространств с деструкцией тесмосом и реакцией арахионлальных клеток. Разпообразная формал и и настичность эригроцитов способствуют их проникновению через клеточные пласты паутинной оболочки, вызывая ее разрыхление и деформацию. Упътраструктурные изменения ММО выражаются в нарушении наружного эндоте пиатьного слоя, обращенного в субарахнойдальное пространство, разрыхлении коллагеново волокнистой основы оболочки и микрофибрида осмиофильного компонента базальной мембраны на границе с молом. Нарушения морфологического субстрата ММО приводят к нарушениям ликворотканевого барьера. Таким образом, выведение компонентов крови из субарахной дального пространства сопровождается нарушениями у пътрас руктуры морфологических субстратов барьеров между ликвором и пограничными с ними средами и тканями.

На 8—10-е сутки обваруживаются признаки организации ТСК с явлениями фиброза ММО Фиксация элементов крови в зашитно-трофической системе субарахношального пространства способствует загрузке ММО пролуктами их распада. Накопление этих пролуктов является своеобразным разражителем, вызывающим развитие хропического асептического лептоменингита, спасчного процесса в субарахной дальном пространетве с послетующими нарушениями циркуляции ликвора, что в свою очерель велет к

развитию гидроцефалии.

Течение ТСАК отражает 3 последовательно протекающие стадии

Излившаяся в субарахной зальное пространство кровь распространяется от места кровойзлияния по системам ликвороносных кана тов, достигая выделительных каналов на вершинах извилин, одно пременно пропикая через отверстия в стейках каналов в субарахной зальные ячей. Появление крови в субарахнойдальном пространстве приводит к увеличению объема ликвора с после тующей острой ликворной типертепзией. Повышение дикворного давления способствует усилению оттока ликвора из субарахнойдального про странства. С момента травмы в первые часы и сутки наблючается интенсивное удаление с ликвором эритропитов и других компонентов крови за пределы субарахнойдального пространства, что спо

собствует частичной санации ликвора:

П свертывание крови в ликворе Установлено, что кровь в тикворе свертывается в разведении I [00 Формирующиеся свертки крови приводят к частичной или полной блокале отдельных или нескольких пистери и инквороносных каналов, что влечет за собой даль неишые нарушения циркуляции ЦСЖ с нарастанием ликворной ги дертензии. О итовременно страдает отток таквора за пределы субарахнойдального пространства в выделительных каналах тептоме пин.са. Это в свою очередь велет к нарушению процесса ула сныя компонентов крови из субарахнойчального пространства. Свертки крови располагаются преимущественно в системах ячей и ликворо посных каналов. В пронессе свертывалия крови часть громбоцитов располагаются с высвобождением серотонина, оказывающего выражению сосулюсуживающее действие. В системе субарахнойла выпах

ячей также происходит выпрак сформенных элементов крояв и их фяксация. Со 2.3 х суток начинаелся фатоцитов компонентов свертков кроян арахион на выпама. клетками и макрофатами, что способствует сапации зиквора и нормализации его состава,

111 - лизис свертков крови вечедствие фибринолизической активности арахноидальных клеток, выстилающих субарахнойдальное про странство. Это обусловливает постепенное полное или частичное восстановление ликвороциркуляции и резорбции ликвора опредсленной корреляцией с массивностью ТСАК.

Таким образом, представления о санации ликвора при ТСАК предпольтаки следующие механизмы: вывеление излившенся крови с оттек пошим ликвором за пределы субарахноидального пространства, фиксацию этемен

гов крови в защитно трофической системе ММО,

По данным гранскраниальной доли герографии, ва юства у при субарах поидальном кровой дияний обнаруживают у 27 -50 г постра вас лу с ЧМТ В основе вазослазма лежит комплекс причин механические факто ры, воздействие продуктов темо виза и фибрилолиза форменных плементов крови и ее свертков, нарушение баланса кальния, простаглавлинов, их вериватов и другие биохимические парушения Вазослазм одна из основ ных причин развития вторичных ишемических певрогогических нарушения вольных с ТСАК. Прогностически она является неблагоприятным факто

ром острого периода ЧМТ.

Клиническая картина. Для клинической картины ТСАК управлерно со четание общемозговой, менинтеальной и очатовой неврологической сих игоматики. У пострадавших с ТСАК отмечаются интенсивные головить общи, часто оболоченного характера. Боли локализуются преимущественно в области лба, надбровных луг и затылка. Нередко развивается син цом мог жечкового намета. Головные боли уситиваются при выжениях головой по пряжении и перкуссии черена. Нередко с толовной облас сочет вогом вокружение, тоинота, рвога, вететативные нарушения. Послетные предессивност вогом потливостью, похолоданием конечностей, пооле инсписы воли в с кровов, снижением ранее повышенной температуры сста, колсолия или АД.

Общемо яговая симптоматика нередко сопровождается испломогорным возбуждением, дезориентацией и спутациостью сознания, часто отмечасто его утнегение в пределах отлушения-сопора длительностью то 3. 7 сут Восстановление сознания обычно протекает на фоне для сыпо наблюдие мых после ЧМТ астеновететативного синдрома и нарудении памули сред

ро-, кон- и антероградная амнезия, корсаковский синтром и зр 1

К характерным клиническим проявлениям ТСАК относциол мении са отная симптоматика. Ее развитие связывают с раздражением можновых обыло чек излившейся кровью и продуктами ее распада. Менинье гланы симпом мы (светобоязнь, болезневное ограничение авижении г голых чоло ригидность затылочных мыши, симптомы Кернига, бружлинского и пр г отой ляются у больщинства больных. Выраженность клинических приголого оболочечного раздражения часто отражает массивность. В АК. М. бил са ныше симптомы обычно парастают на протяжении первых нескольких у ток после ЧМТ, а их регресс наступает в более поздине сроки по сранистию с санашией тикьора, на 14-21 с сутки при благоприятном течении ЧМТ.

Симптомы очагового поражения головного мозга при ТСАК разнообразны и могут быть обусловлены раздражением корковых отделов мозга, скоплением крови вне очагов ушиба Следует учитывать роль повреждений вещества мозга. При локализованных ТСАК очаговая симптоматика может проявляться легкой недостаточностью VII и XII черепных нервов по ценгральному типу, анизорефлексией, мягкой пирамидной недостаточностью, У пострадавших с массивными ТСАК очаговая неврологическая симптоматика приобретает четкий и стойкий характер, выраженность ее зависит от общирности и докадизации повреждения вещества мозга.

Одна из особенностей течения ТСАК - нарушения терморегуляции. Не редко в течение 1-2 нед наблюдаются значительные кодебания температу-

ры тела.

Диагностика Прямая визуализация ТСАК доступна при использовании КТ Признаком ТСАК является повышение плотности в области базальных пистерн, боковой щели и в субарахнондальных пространствах Примесь крови в ликворе на КГ выявляется, если ее конпентрация достаточно высока лля повыщения коэффициента адсорбции ЦСЖ. Наиболее четко вери-

фикация ТСАК с помощью КТ возможна только в ранием периоде

Рутинная диагностика ТСАК основана на результатах люмбальной пункнии, выявляющей наличие кровянистой окраски ликвора. Этот признак по пверждает факт ТСАК, разумеется, за исключением ситуаций, связанных с путевой кровью Дополнительным признаком ТСАК служит кеантохромия тиквора, обустовденная темолизом и наблюдаемая в 10% случаев уже в 1 е сутки после ЧМТ. Наибольшей интенсивности она достигает на 3 5 е сутки и сохраняется в течение 1—3 нед. Плеоцитоз ликвора как реакция на издившуюся кровь, обычно с преобладанием нейтрофилов, постоянно сопровождает течение ТСАК.

Массивность ТСАК часто отражает тяжееть ЧМТ. Так, при ущибах мозга тегкои степени количество эригроцитов в 1 мм3 ликвора может колебаться от пескольких сотен до 8 10 тыс; при унибах мозга средней степени — от пескольких десятков тысяч до 100-200 тыс и болес; при тяжелых ушибах —

от нескольких сотен до 1 млн и более эригродитов в 1 мм.

. Ісчение. Лечебные мероприятия при ТСАК направлены на остановку кровотечения, нормализацию внутричеренного давления, удаление излив-

шенся крови, продуктов ее распада и профилактику осложнений

Консервативная терапия включает назначение гемостатических средств, проведение дегидратационной терании под конгролем водно электролинното базанса, противовоспалительной терапии по показаниям (при открытой проникающей ЧМТ – антибиотики широкого спектра действия, перекрывающие грампо южительную и грамогрицательную микрофдору); вазо- и поотролы Комплексное лечение дополняется по мере необходимости симптоматическими препаратами (аналыстики, седативные препараты, видамины и др.). Пострадавшие должны строго соблюдать постельный режим.

Для сапации ликворных пространств с удалением издившейся крови и продуктов ее распада используют периодические люмбальные пункции (при отсутствии клинических и КТ-противопоказании). Очищение ликвора при ном наблюдается в течение 7. 14 сут. Разработаны интенсивные методы санации инкворных пространетв. Эти методы показаны при масенвиых ICAK у пострадавних без признаков внутричеренных травматических объ-

емных образования, отека мозга и дислокационных проявлении.

Ранее широко использованнию мето г эт поломбального вистения пот туха, кислорода, озоны, ти ызы и рязы пругих препаратов в настоящее време не применяется в связы с отсутствием достоверных сведении о положите и ном их влиянии на исходы ТСАК и возможностью тяжелых осложиения после таких процедур.

Прогноз и исходы Небдагоприятные исходы, включающие тетаченые случаи, вегетативное состояние, грубую инвалидизацию, в 2 раза чаше пло подаются у пострадавщих с тяжелой ЧМТ, сопровождающейся ТСАК, чех

без него.

#### Глава 35

### ОГНЕСТРЕЛЬНЫЕ ЧЕРЕПНО-МОЗГОВЫЕ РАНЕНИЯ

Огнестрельные черепно-мозговые ранения (ОЧМР) — открытые поврежедения черена и головного мозга, нанесенные пулями, первичными и вторичными ранящими спарядами взрывных устройств

Классификация Взрывное поражение — это сложное многофакторное возлежение на пострадавшего основных поражающих слагаемых взрыва:

взрывной волны, ранящих снарядов и термического воздействия.

В отнестрельной черепно-мозговой ране, как и при отнестрельных ранах пругих органов, различают 3 зоны раневого канала, первичного травматического пекроза и молекулярного сотрясения. В зависимости от обстоятельств ранения (вид ранящего снаряда, дальность его полела, степень защиты пострадавшего) карактер раны булет различным. Выделяют следующие этапы формирования отнестрельной раны 1) первичные изменения в тканох в момент ранения; 2) вторичные изменения вокруг раны.

По вилу ранящего снаряда различают пулевые, осколочные и другие ра-

нения

С учетом онасности инфицирования внутричеренного содержимого ОЧМР разделяют на закрытые и открытые К закрытым относят ограниченные поверхностиме раны мятких тканей головы без повреждения апоневром, а лакже переломы костей свода черепа, не сопровождающиеся ранелием прилежащих мягких тканей и апоневром (наблюдаются при минно-върывных р шениях при прямом и опосредованном воздействий ударной волны — у арпое, отраженное, отрицательное, динамическое давления, звуковая волна, метательный эффект, уларосотрясающее ускорение и т. д.)

К аткрытым ОЧМР относят повреждения, при которых имеются раны мятких покровов головы с повреждением апоневроза, переломы костей свота дерена с ранением прилежащих мятких тканей и апоневроза либо перелом основания черена, сопровождающинся кровогечением или ликвореей из поса или уха. При нелости ТМО открытые ранения относятся к непропиклющим, а при нарушении ее не гостности — к проникающим (с повреж-

теннем мозгового вещества, желудочков мозга, венозных сипусов)

По вариантам раневого капала различают ранения: 1) касательные (простои, тоскутным, сквозном, сленом), 2) сквозные (сегментарным, сели раневом капал совиадает с хордой окружности свода черепа: диаметральный, ко гы раневом канал проходит по поперечнику или продольному диаметру черена, циагональный; сленом незавершенным), 3) сленые (простой, ралиальным, сегментарным, диаметральным); 4) рикошетирующие (простой, сленом незавершенный).

Касательные (тантенциальные) ранения характеризуются повреждением мозгового черена ранящим снарядом по касательной линий к его поверхности. Вследствие этого раневой капал не имеет в большинстве случаев ни вхолного, ни выхолного отверстия, а представляется в завлеимости от его месторасно южения и глубины либо в виде простои поверхностной парапины кожных покровов без рассечения поллежащего апоневроза, либо в виде иняющей пинейной раны дио которой образуют надкостница, различные слои поврежденной кости, ГМО, наконец – само вещество голошого мозга-

Сквозные ранения от нисиотся истоичисм в нолости черена замкнутого со всех сторон раневого кантата от в пада и входным в выходным отверсани ми и отсутствием в этом кантат, ранописто спаряда.

Слепые ранения характеры влогог на шчием на поверхности черена то на входного отверстви, не туще о и степои равенои канал, в конце которого на ходится ранящий спаря с В раневом канале всегда можно обнаружить мно го (обычно мелких) костных оттомков, увлекаемых вглубь ранящим спарядом.

Рикошетирующие ранения — это ранения с наличием в черене одного ра невого отверстия, которое является одновременно входным и выходным Поэтому, несмотря на внешнее сходство этого ранения со сленым и ы ка сательным, инородных тел в ране, как правило, не бывает на всем протяже

нии раневого канала.

Каждый их описанных видов раневого канала качественно от имается о другого, но вместе с тем имеется много переходных форм, различавших пезначительно только количественными признаками. Эта пирота выимо переходов одного вида ранений в другой находит свое отражение в много образии видов раневого канала.

Формы взрывных поражении различают по доминирующим синдромаг баротравмы, термического поражения, механической политравмы, отне-

стрельного ранения.

Диагностика Обследование раненого, если это возможно, пачинают угочнения анамиеза. Большое значение имеет го, когда, гле, при каких об стоятельствах и каким видом отнестрельного оружия панесено ранения Прежде всего необходимо опреледить состояние жизнению пажных функции и, следовательно, погребность в реанимационных мероприятиях. Опенивают степень нарушения сознания, реакцию и ве шчину зрачков, функции т назодвигательных нервов, двигательную, чувствительную, реченую сферы, психику, врение, слух и т. д. Важно не пропустить множественны довреждений других органов, особенно при сочетанных и минно-в ярыяны ранениях.

Хирургическое обследование проводят одновременно с неот южными и чебными мероприятиями, если к ним имеются воказания. При осмотре раны необходимо установить вид и размеры раны, ее отделяемое, состоян краев, наличие деформации черена. При сохранности анопенроза раны в зняет и является поверхностной. Повреждение апоневроза х грактери сусте расхождением краев раны. При наличии в ране мозгового детрита или нив вора диагноз процикающего ранения не вызывает сомнения. Груднее раныть вопрос о сохранности или повреждении кости при небольших вырушть ранах. Категорически запрещается зондировать раны при сключных ранениях, так как при этом можно повредить мозговое вешество и пытрыт.

кровотечение.

При ОЧМР все двагностические манипуляции должны осуществ вспагаралле вью с лечебными мероприятиями, тем более реалимационными

При дальнением изтожении материала мы будем ислодьющого пермина тогию, которая принята в рекомендациях по диагностике, чечег ию и при поток проникающей в ссоя отнестрельные ранения (2001).

Рекомендовато всем напиентам с проникающей ЧМТ проводить КТ стадаритых аксиальных проекциях в костном и мяткотканиюм режимах

паниентов с повреждением базальных структур или в области верхней части свода черена не тесообразно выполнять КГ в коронарной проекции. Обычная крациография может быть полезна для определения траектории раняшего ситряда, наличия больших иноролных тел и воздуха в полости черена.

Ангиография рекомендуется в ситуациях, когда предполагают повреждение магистральных сосудов Риск-факторами являются прохождение раневого канала вблизи сильвиевой борозды, супраклиновидной части сонной артерии, кавернозного синуса или крупных венозных коллекторов. Не рекомендуется МРТ для рутинного применения в остром периоде отнестрельных ранении черена и головного мозга, но обычно метод может иметь существенное значение в оценке повреждении, вызванных деревянными или другими амагнитными предметами.

Значение других методов диагностики (интраоперационная сонография, навигационные системы, позитронно-эмиссионная гомография и однофотоппая эмиссионная томография) при процикающей ЧМТ еще педостаточ-

по изучено.

Мониторинг внутричеренного давления Ранний мониторинг ВЧД рекомен истеся в случаях, когла трудно оценить неврологический статус, а показагия для удаления внутричеренного объема не очень ясны или данные испровизуализации свидетельствуют о повышенном ВЧД. Поскольку отсутствуют сведения о подходах к лечению внутричеренной типертензии при проникающей ЧМТ, целесообразно руководствоваться рекомендациями.

сформулированными для проникающей ЧМТ.

Хирургическое лечение. Небольшие входные пулевые раны при отсутствии нежизнеспособных мягких тканей и значительной внутричерепной патолотии обрабатывают обычным способом и ушивают. При более значительных ранах с наличием нежизнеспособных тканей скальпа, кости или ТМО рекомен цустся выполнять первичную хирургическую обработку с последующим пистельным ушиванием или пластикой оболочки для достижения герменичности. Пациентам с многооскольчатыми переломами черена производят хирургическую обработку, используя краниотомию или краниоэх гомию.

При паличии значительного масс-эффекта рекомендуется удалять внут ричеренные тематомы, некротизированное вещество мозга и легкодоступные костные фрагменты. Хирургическая обработка мозговой раны при нешачительном масс-эффекте не показана, поскольку исходы при такой тактике не хуже, чем у пострадавших, у которых применя тась более агреесивная хирургическая тактика. Рутинное хирургическое удаление инородных тел, локализующихся на отдалении от входного отверстия, а также повторные операции с целью удаления костных фрагментов или частей ранящих снарядов не рекомендуются.

При краниобазальных ранениях с вовлечением воздухоносных сипусов их хирургическую обработку необходимо сочетать с герметичным закрыти-

ем лефектов ТМО.

Время оперативного вмешательства, а также метод герметизации ТМО

шктуются конкретными клиническими ситуациями

Стедует отметить, что термин «шачительный» применительно к массиффекту то конца четко не определен. Вместе с тем это понятие может предпозагать, например, смещение срединных структур более чем на 5 мм или компрессию базальных цистерн вследствие отека или гематомы

Сосудистые осложнения. КТ-ангиографию или обычную ангиографию

следует исно въювать то полностики травматических аневризм и и арто риовенозных фистул у постратавьних с пропикающими ранениями в краниоорбита выоп и и первона выоп областях, особенно при наявчин виут римозговых техычом. При гравматических арториальных аневричых и арториовенозных фистулах могут быть использованы как прямые, так и пьюва скулярные методы лечения.

Ликворея. Известно, что в половине случаев отнестрельных рансший инворея может наблюдаться как в области раневого канала, так и на от ьто нии вследствие переломов черена и повреждений ТМО в резупьяте ти полинамического удара. Ликворея значительно повышает риск интракрати альной инфекции и летального исхола. Эти обстоятельства свидетельствуют о необходимости хирургического закрытия ликворных фистул, если ликворея не прекращается самостоятельно или под влиянием консервативных метолов.

Во время первичной хирургической обработки черенно-мозговых ран псобходимо приложить все усилия для герметичного закрытия ТМО и предупреждения ликвореи.

Антибиотикопрофилактика. Факторами риска интракрапиальной по фекции при проникающих ранениях являются ликворся, крапиобальные ранение с повреждением воздухопосных сипусов, а также грансветирных лярный характер ранения. О роди интракраниальных костных фрагментов в развитии инфекции имеются противоречивые сведения. При паличии интракраниальных костных фрагментов более значимым фактором риска возникновения инфекции является наличие ликворей.

При проникающей ЧМТ с профилактической целью рекомендуется ис пользовать антибиотики широкого спектра действия, однако остается не ясным, каковы должны быть длительность и оптимальный режим их при менения в зависимости от характера и условии ранения.

Профилактика эпиленеви Известно, что эпитененя развинается с 10 50% пострадавших с проникающими ранениями черена и сотовного молтту 4—10% из них она может возникнуть в течение 1 и не тели лос зе ранения (ранняя эпиленевия). Поздняя эпитеневия у 80% развивается в течение исравых 2 лет после ранения, а у остальных 20% в последующие голы. Он профилактики ранней эпиленевия в течение 1-и нелези после ранения рекомендуется назначать такие противосудорожные презараты, как фенционы карбамазении, вальпроаты или фенобарбитат. Профиль плисто посто не выгление антиконвульсантов в более позните сроки поряго появля посто ну их эффективность не доказана.

Проглаз. Проведенный авали и прогла пическим положим стало об телей, как возраст, причина и хар в тер разелы с того, от темодинамики и дахания, (инотония свериясь во сего со того от неврологические признаки запива К1 полести с того от ключения.

- При проциклюних ранениях увеличение позраста коррезирует с увеличением детальности.
- Ранения вследствие суицидальных попыток зарактеризуются навоо к высокой летальностью по сравнению с другими причивами

 Исходы при сквозных черепно-мозговых ранениях хуже, чем при слепых или касательных ранениях мозга.

• В опубликованных данных недостаточно сведений о зависимости исходов от калибра оружия и кинетической энергии пули.

 Нарушетия дыхания, артериальная гипотония и коагулопатия при отнестретьных ранениях сопровождаются более высокои летальностью.

При отнестрельных ранениях мирного времени значительный процент пострадавших поступает в глубокой коме (от 3 до 5 баллов по ШКГ). Значительное большинство паписнтов с отнестрельными ранениями в военное время поступают с меньшей степенью угнетения сознания Вместе с тем показано, что степень угнегения сознания по ШКГ являисхонатали, и вдожным прогностическим воказателем исхода и дегальности

Такие неврологические признаки, как анизокория или фиксированные и расширенные зрачки, коррелируют с летальностью.

 При проникающей гравме внутричеренная гипертензия является неблагоприятным прогностическим признаком.

Ланные КТ о характере рацевого канала имеют ценное прогностическое втечение. Более высокая летальность наблюдается при ранении обоих полушарии большого мозга, повреждении двух и более долеи в пределах одного полушария и трансвентрику тярном ранении Установлено, что славление околостволовых цистерн при тяжетых проникающих ранениях коррелирует с более высокои летальностью. Вместе с тем такои зависимости для смеще ния срединных структур не установлено. Наличие больших очагов ушиба, ннутрижелудочковых и субарахноидальных кровоизлиянии коррелирует с более высокой летальностью.

Для выясления прогностического значения других показателей необхо-

дима их стандартизированная оценка.

Разработка рекомендации по лечению больных с проникающими ранениями черена и головного мозга, основанных на более надежных доказательствах, требует исследовании большего масштаба и более высокого класса Однако при этом виде патологии организация проспективных, рандомипровінных исстедований, особенно двойного слепого метода, не всегда возможна или некорректна

# ОСОБЕННОСТИ ЧЕРЕПНО-МОЗГОВОИ ТРАВМЫ У ДЕТЕИ

Черепно-мозговая гравма у детей актуальная проблема

В общей структуре травм у четей повреждения черена и головного мощсоставляют 40—50% и занимают первое место среди всех гравм, греохіонногоспитализации. С диагнозом ЧМТ в стационарах России ежего по находятся около 140—160 тыс. детей.

Вопросы, связанные с диагностикой и лечением ЧМТ у детей, дашо от ходятся в центре внимания не только непрохирургов, по и врачей различных специальностей. Причина такого внимания — неуклопное и поисемест ное увеличение частоты черенно-мозговых повреждении, особенно в словая с дорожно-транспортными происиествиями. Резко возрастает ко имеетие тяже тых видов повреждении при значительно менее наглядном спижении показателей летальности и неблагоприятных исходов. Это дриволит к та стоятельной потребности совершенствовалия мер профилактики и течебной помощи детям с ЧМТ.

Дети разных возрастных групп далеко не однозначно реагируют на ЧМТ Разной степени незрегость структур мозга и череда, эндокринион, иммун пои систем накладывает свои отнечаток на течение и протиоз ЧМТ, обусловливает своеобразие диагностики и тактики дечения, особенно у в тог до 3 лет.

Эпидемиологические исстелования, проведенные в Москве, показати что чаще всего стратают чети раннего возраста. Это связало е относите вак большими размерами и массой головы, повышением цвигате глюп вклюпости в условиях несовершенной координации дважении и отсутствису чувства опасности высоты. В последнее время, к сожалению, все чашк встречаются гравмы головы у детей в результате жеслокого обращения с ребенком (3,6%).

до 3 лет у девочек и мальчиков частота гравм отнивковая а с 3 лет у мальчиков она уветичивается и в божее старшем возрасте значитеть по пре обладает. Например, соотношение гравм у мальчиков и девочек в возраста по 10 лет составляет 2:1, а после 10 лет — 3:1.

Отменается сезонное колебание частоты ЧМТ у детей. Наиболь тес ко-

личество приходится на апредь ман, нюнь июль и лекабрь

Особенности клинического течения Клиническое теченые ЧМТ у в тен в отличие от взрослых характеризуется рядом особенностен. Эта особенности находят свое выражение в специфических для раступето организм с разклиях, огражающих, с однои стороны, повышенную чувствительность примость незрелои структуры мола и его гидрофизьность, с пругон попрокие возможности компенсации функции в периол роста и размител ЦНС.

Наиболее существенные отдичия в диагностике и клинической картиот ЧМТ отмечаются у пострадавших равнего и младшего детского возраста Деже бодыные по объему натодогические очаги в гозовном може могу протекать без очаговой и общеможности симптоматики, что связано с аттномо физиодогическими особенностями раньего возраста в именно. То о сутствием или сик малой вифференцизацией структур первилах центров г

систем кровообращения мозга; 2) с относительно широкими субарахной возывыми пространствами, пистернами; 3) с возможностью увеличения

объема черспа, расхождения швов и увеличения родничка

Длительтая клипическая компенсация, особенно при травматических объемных процессах, нередко сменяется быстрым нарастацием неврологи ческих расстроиств, прогрессарующим ухудшением состояния вследствие данвитня отека мозга и его днелокации. Этому способствует высокая гидрофильность ткани мозга у детей.

Незавершенная миелипизация мозга и особенности регутяции сосудистого топуса приводят к диффузным вегетативным реакциям, судорожным

припадкам, а также к преходящей гиперемви мозга

Не меньшее значение в своеобразии клиники имеют гонкие кости чере-

на и их подвижность в области швов.

Следует отметить, что ЧМТ, даже тегкая, может приводить к срыву ком нелеации и клиническому проявлению заболевания ЦНС, которое у ребенка до гранмы длительно протекало бессимитомно (опухоль, врожденияя арахноидальная киста, субдуральное скопление)

Классификация. У детен, как и у взрослых, различают два понятия: «тяжесть состояния больного» и «тяжесть травмы». С учетом анатомо-физиоло, аческых особенностей детского возраста эти два понятия часто значи-

тельно расходятся.

Одним из критериев степени тяжести повреждений головного мозга являются потеря сознания и ее длительность. Однако потеря сознания у детеи рашнего возраста часто отсутствует при ЧМТ легкой и средней степени; да-

же при тяжелой ЧМТ она наблюдается лишь у 20,8 % детей.

У детей, особенно раннего и младшего возраста, отмечается высокая раинмость мозга, сопровождающаяся значительными и длительными нарушешыми энергетического обмена. Переломы костей черена в этом возрасте, протекающие часто бессимптомно, приводят к ушибу мозга, а иногда и к яньдурально-подналкостничным кровонзлияниям. Линейный перелом кости может сопровождаться нарушением целостности ТМО.

Структурно-функциональные особенности детского организма и их отражение в клинической картине заставляют пересмотреть ряд критериев, составляющих основу классификации ЧМТ у взрослых, и ввести следую-

шие дополнения в классификацию ЧМТ:

 к леткой черенно-мозговой травме относят только сотрясение головного мозга;

ушибы легкой и средней степени входят в понятие «травма средней. степени»:

-инейный перелом кости свода черепа без неврологических симпто мов считают признаком ушиба мозга с локализацией соответственно месту перелома:

4) в характеристику закрытой черепно-мозговой гравмы добавлена форму провка «закрытая черенно-мозговая травма с разрывом твердой мозговой оболочки»;

5) в рубрификацию травматических гематом ввести термии «эпидураль по-поднадкостничная гематома».

Переломы костей черена — частая натология при ЧМТ у детей. В раннем детском возрасте передомы встречаются в 80% случаев. Иногда обнаружен-

### КЛАССИФИКАЦИЯ ЧЕРЕПНО-МОЗГОВОИ ТРАВМЫ У ДЕТЕИ

Черепно-мозговая травма леткой степени Черепно-мозговая травма средней степени Черепно-мозговая травма тяжелой степени Сотрясение головного мозга

Ушиб мозга (легкая и средняя степени)

Энидурально поднадкостинчиля тематома (без славления мозга)

Поднадкостничная гигрома

Ушиб мозга тяжелой степени (размозжение)

Внутричеренные гематомы со сдавлением мозга:

а) эпидуральная;

б) субдуральная;

в) внутримозговая.

Внутричеренная гигрома со сдавлением мозга Диффузное аксональное повреждение мозга

ный передом является сдинственным признаком фавмы, не замечению родителями, и служит главным показанием к госпитализании ребенка ти наблюдения и течения. Наиболее часто передомы костей черена отмечают. ся у детей грудного возраста (в 3 раза чаще, чем в возрасте от 1 год г голет, и в 2 раза чаще, чем в школьном возрасте). Это объясплется топко, пы костей верена (тольцина от 1,5 ло 2 мм) и отех (ствием, тип тоического стоя т этом возрасте. Встречаются преимущественно тинсиные дередомы, режвотнутые по типу нездудованного мячика веледствие манои калындании т здастичности костей. Наиболее часто у детей грудного возраста отмечаются переломы геменной кости (96.5%). Линия перелома может переходи в че рез июв на соседнюю кость и распространяться к основанию черена. Часто передом сопровождается податюневротической тематомой или уппибом миг ких тканей волосистой части головы. Одна из особенностей переломов кос тей черена у детей раниего возраста — расхождение краев перелома на 2 5-е сутки после травмы, в связи с чем переломы выявляются в эти сроки и рентгенограммах более отчетливо.

В раннем возрасте у детей с закрытой ЧМТ линейные персломы спол черена иногда сопровождаются нарушением целостности ГМО, которая и линии формирующихся швов сращена с костями черена. Разрыв ГМО при водит к экстракраниальному нагиетанию ЦСЖ и образованию подпалкост ничного скопления крови и ликвора, что должно быть водляерждено пункцией. Иногда поднадкостничное или подапоневротическое кровото пинил сочетается с эпидуральной тематомов, источником которой является о по яз ветвей средней оболоченной артерии, чаще эмиссарные вены в воле перелома костей. В таких случаях возникает эпидурально подналкостнична тематома, которая иногда требует оперативного вмешате палва (рис. 36)

36.2).

Линейные переломы черена в дальнейшем, особенно в м иг пьем во рыте, могут прогрессивно увеличиваться (растущие передомы) и приводить стоикому дефекту кости. Главными натогенетическими факторамо растущего перелома яаляются повреждение ГМО в момент передома кости пыпачивание ее между краями перелома, пульсация диквора, повреж в игмона. Расширение просвета начинается через несколько педель последующь и обычно достигает индительных размеров спустя 1,5—2 мес. Дальней





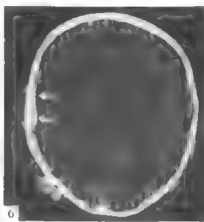


Рис. 36.1. Пепросонография Ребенок 6 мес. Эпилурально подапоневротическая ге матома правой теменно-височной области.

Рис. 36.2, Непросонограмма (а) и КТ (б) ребенка 4 мес с перстомом теменной кости сврана. Небольная эпидуральная теменом в теменной области справа (указа, а стретками). Массианое доданоневротическое скопление крови.

нии «росі» перелома может происходить в течение длительного периода (месянь, годы), костный дефект (чаше в теменной кости) имеет удлигенцую псправильную форму, края его приподняты и уголщены. Появляется их пклирующее выбухание Примерно у половины детей возникают динлеп пические припадки. Локальные неврологические симптомы могут отсутстьовать и появляются дашь в позднем периоде. На КТ, как правило, отмеча стсл распирение гомолатерального бокового желудочка, иногда с поллягиванием к дефекту и смещением III желудочка или с образованием порящечение или отдельной кистолной полосли вблизи дефекта кости. В случаях грлс ушего» перелома показано хирургическое лечение с пласликой ГМО и кости.

В вавленные переломы наблюдаются у 3.6% детей раннего возраста В больанилстве случаев требуется хирургическое вмешательство вдав епный участок кости триподнимают введением через фрезевое отверстие этельгора по направлению к центру влавления. У детей более старшего возраста плавление устраняют с помощью струбнины тибо переворачивают выпилетный вдавленный участок. При многооскольчатых переломах тосте воестановления целостности ГМО костные отломки сшивают или склейы от и укладывают на место. Операции у летей должны быть костесохрушью шими.

Ушибы мозга. При ушибах головного мозга у 39% детей грудного и ран исто возраста отсутствует очаговая неврологическая симитоматика. Диагто стика степени повреждения мозга у щих основывается на дашных, получен иых при рентиенодогическом обследовании, непросонографии, К.Г. а въкже на результатах табораторных и биохимических исследовании ЦСЖ. Так, при отсутствии очаговой симитоматики и менингеальных симптомов в 50% случаев далиностируется субарахионуальное кровоизлияние. Биохимиче

ские нее телования тиквора выявляют повышение уровня дактата к в дока зателя степени выраженности нарушения энергетического обмеца моги и токсического продукта перекисного окисления липплов (ПОЛ) — мы вого вого диазылегида, являющегося маркером степени деструкции к теточных мембран. В ответ на ЧМТ любои тяжести одинаково быстро (к конту 1 ут на 2-е сутки) повышается уровень лактата и особенно малонового лиазы с гида по сравнению с нормой, присущей детскому возрасту

Имеется определенная закономерность в повышении солержания такта и малонового диальдегила в зависимости от степени тяжести гранмы у детей; чем тяже нее гравма, тем выше эти показатели. У детей гру шого воз раста количество лактата и малонового диальдегила в 2 раза больше, чем у детей от 1 года до 3 лет при равной тяжести гравмы, что может сийтеле на г

вовать о большей ранвмости мозга в грудном возрасте

Биохимические исследования пивора у детей в динамике показати чиу большинства из них на 5 6-е сутки наблюдается повторное повышение уровня дактата и малонового диальдегида, а затем постепетное попиженые его на фоне лечения (ноотропин, антиоксилины). Во всех нао подения больше и резче происходит активания процессов перекисного окисления типадов (повышение уровня малонового диальдетида) в 7 10 раз ис сравнег ию с нормой, что свидетельствует о поражении мембрын клегочных структур. Обяаруженная дявалика биолимических г оказателея соответству ет клиническому ухудшению состояния летей на 5-6 е сутки после пущища При тяжелои ЧМ Е (ушибы моща тяжелой степени, впутри версьные тематомы) уровень лактата и маловового лиальдеги та до 3 не г и больше у тержива. ется на высоких цифрах дактага в 3 раза, малонового диальдени а в 8 10 раз выше нормы. Показате иг дактата и маколово о диа 1 тети ја лишь т от веньных случаях и только после легкой ЧМТ при выписке из стаг попары праближались к норме, при этом преимущественно у летей старше 1 года У де ей грудного возраста показатели заклата, особенно прогессов ПОТ оставались высокими, что еще раз подтверждает серьезность сотрясения и ушиба мозга у детей до 1 года.

Таким образом, повышение содержания чактата и малонового пиальсе гида в ликворе является объективным критернем опенки степени тяжести

ЧМТ у детей.

Особенность травматического повреждения можа у детей. Гренмущественно раннего и младшего возраста (до 10 тет),— развитие ин смическох реже теморрагических очагов в подкорковой области, иногта посте сравнительно деткой ЧМТ. Очати могут протекать бессимптомно, если в протаст не вовлекается внутренняя капсула, и быть случаниой находкой на КТ и из пеиросолографии. Обычно клиническое течение характери встся острым развитием теминереза, нередко с преобладанием в руке, повышением сухожильных рефлексов, рефлексом Бабинского и низким топусом мыши и пораженных конечностях. Иногда присоединяются центральный парет VII и XII первов, расстроиство чувствительности по темитиру на пис и пругопреходящие затруднения речи. Нао полаются стволовые симитомы в ваз синжения корпеальных рефлексов, писта ма, паре ы язора вверх, которы регрессируют на 10—12-е сутки. Неврологическия сим помликт развивае си непосредственно после гравмы, в сроки от нескольких минут до 3 ч. реже — через несколько суток.

Оот им тто всех ило водении является стоикое сохранение темираре от

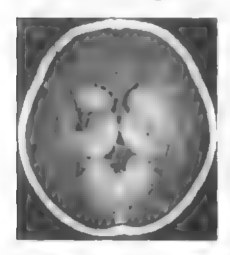


Рис. 36.3. Очаг пониженной плотности в подкорковой области правого полушария (показан стрелкой)

который при рано начатой сосудистой и реабилитационной терапии значительно регрессирует. При КТ и УЗИ определяют очаги пониженной плотности, в основном в области внугренней капсулы, которые распространяются на базальные узлы, чаще на хвостатое ядро и бледный шар, реже - в область ограды и подушки зрительного бугра (рис. 36.3, 36.4).

Посттравматические ишемические очаги располагаются в зоне кровоснабжения перфорирующих ветвей средней мозговой артерии, в основном в зоне ее латеральных

вствей. В момент травмы ускорения вращения происходит нагяжение этих сосудов и возможны тибо разрыв их с образованием теморрагического очата, либо повреждение эндотелия, длительный спази с развитием ишемичеекого очага.

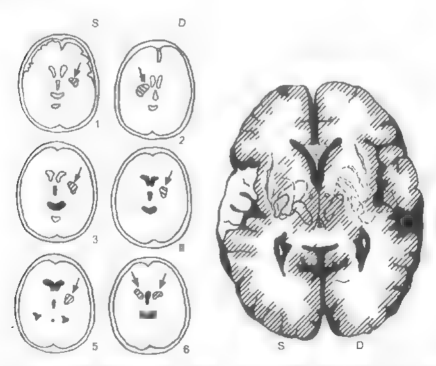


Рис. 36.4. Варианты расположения очатов пониженной плотвости (1—6) в полкор ковой юне (слева) и окализация базальных ялёр, виу ревиси капку нь а аризе напо го бугра (справа).



Рис. 36.5. Сонограммы

а эпидуралы автематом в правои теменно висогной объесть (фроитальная плоскость): б — субдуральная тематома в чевой въсочной объести (повъзыта стреткон): в — вистримознавая тематома тевои высочной объести с выръженными състи о ми отема и дислокации; г — очаги удиба в подкорковой области с двух сторой (стредки).



Внутричеренные гематомы. Внутричеренные тематомы у детси встречногоя реже, чем у взрослых. С применением КТ и неиросонографии описстат диагностироваться чаще. У детей раннего возраста ВЧТ составляют 6.5% с всех ЧМТ, при этом эпидуральные тематомы. 3,9%

Эпидуральные гематомы чаше возникают при переломе костей черен Источниками кровотечения являются сосуды ТМО в дві то э Эпитура в ные гематомы могут не соответствовать месту перелома и возникать пр травме без нарушения пелостности кости. Объем ни дуральных тематом детей раннето возраста достигает больших размеров, чем у старших тематом детей раннето возраста достигает больших размеров, чем у старших тематом предыпная 60 мл. у летей грудного возраста достигает 180—200 мл более. Симптомы сдавления мозга в начале почти не выражены положения иногла черета, расхождения швов, пластичности мозга Черет суткі иногла через несколько суток возникают прогрессирующее улу штеште со нания, рвота, бледность кожных покровов, генера інзованные сулороги. Плявляются и нарастают очаговая симптоматика в виде темпваре ы плюричные стволовые симптомы. Нарастает анемия, развивается картипа теморрі пического шюка, требующая срочного перетивания крови в оператишю вмещательства (рис. 36.5).

Субдуральные гематомы в основном протекают без першиной полед сознания. У детси раннего возраста (преимущественно тру изото) мож быть субдуральная тематома без непосредственной травмы то юны ислежние трубого встряхивания, полбрасывания ребенка, чрезмерного указинания (синтром указивания). Это связанно со слабостью шенной муску ыт ры, больщими размерами толовы, повышенной ранимостью и сменьим

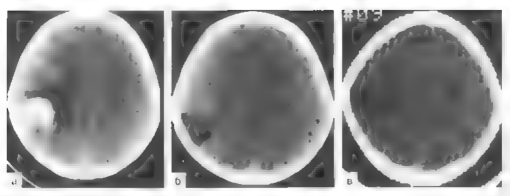


Рис. 36.6. КТ ребенка 1 года 8 мес. Внутримо я овая тематома в задних отделах правой теменной области

3 сут госле травмы, б. В вед после гравмы, в — через год после травмы.

стью мозга. Причиной образования острой сублуральной гематомы без внешних признаков гравмы головы является обрыв перебрасывающихся пильно-дуральных вен вблизи верхнего стреловилного сипуса. Клинически появляются признаки повышения внутричеренного давления, выбухание и напряжение родничка, беспокойство или соиливость, рвога, эпилептические или горметонические судороги, очаговые двигательные расстроиства.

Субдуральные гематомы часто сочетаются с кровоизтияниями в сетватку сыза Большие субдуральные гематомы у детей райнего возраста, как и опалуральные гематомы, могут сопровождаться анемией и развитием геморруплического шока Субдуральные тематомы диагностируют с помощью псиросонометрии. КТ, МРТ, ЭхоЭГ, субдуральной пункции Детям рашего возраста после переливания крови и восстановления уровия темоглобина показаны (в зависимости от возраста, тяжести состояния, величины тематом) костпо пластическая трепанация или дренирование гематомы с помощью спликонового категера диаметром 2,5 мм (см. рис. 36.5, б).

Вгутримозговые и внутримозжечковые тематомы встречаются сравнительно редко, преимущественно у детей школьного возраста. Этиология их не всегда ясна. Они могут явиться либо с једствием теморрагического ушитол, шбо кровотечения из впутримозговых сосудов (см. рис. 36.5, в). Иногда впутримозговые и внутримозжечковые тематомы возникают после небольшой гранмы, протекающей без клинических симптомов. Чаще в таких случаях диагностируют хронические тематомы, а факт гравмы установить не ушется. В подобных ситуащиях слечует исключить порок развития сосудов или парушение свертывающей системы крови.

Клинические данные, а также результаты КТ и МРТ исследований покатали, что внутричеренные тематомы (неботышие эпидуральные, субдуральные, внутримозговые) могут подвергаться обратному развитию с восстановчением пормальных внутричеренных соотношении (рис 36.6). Это позволя ет прозодиль консервативное лечение, но только при условиях отсутствия сими томов смещения головного мозга и возможности динамического КТ контролы или неиросонографии. При острой внутричеренной тематоме, протекающей с неврологическими расстроиствами, симптомами смещения и славления могта пеобходимо срочное оперативное вмешательство. Дли тельное славление мозга, расстровство кровообращения в славленных и смещенных участках мозговой ткани приводят к обстрои его агрофии у и тей раннего и младшего возраста.

При тяжелой ЧМТ на 14—15-е сутки отмечается постепенным регре с отека мозга с исчезновением дислокационных симитомов. В течение 3 и деле и нормализуется давление переброспинальной жилкости. При и по подении в динамике больных с острои внутримозговой тематомой, теченных консервативно, по ланным КТ и неиросонографии определяется прогесс организации тематомы с 3-й недели после гравмы. Через 1 гол в объеди тематомы заметей ученьшенный в размерах очат пониженной плотности (см. рис. 36.6).

При тяжелой черенно-мозговой травме у детей, особению раписто потраста, быстро развивается атрофия мозга с распирением субпрахной или пых пространетв в течение 2—3 нед после травмы.

После ЧМТ иногда вознакает постгравматическая волянка. сля устране ния которой редко требуется шунтирующая операция. Возникают различные послететвия в виде психических и встетативно-висцеральных парумений, развития эпилептического синдрома. Постгравматические послета пиви особенно часто наблюдаются у детей с неблагоприятным преморон пым фоном и повторными ЧМТ.

Госпитализация Дети, особенно раннего возраста с поливержденной ЧМТ, в том числе и е сотрясением головного мозга, полиежая обязде плои оснитализации. Клиническая картина ЧМТ может проявиться к коппу 1 2-х суток. Первичная диагностика включает клинический осмотр, кранио графию в двух проектыях (при необходимости делакот прицельный спимок). ЭхоЭГ и инпросонографию, позволяющую визуализировать состоящие

ЭхоЭГ и непросонографию, позволяющую визуализировать сословние внугричеренных структур мода. При обнаружении внугричеренной дато ютии (очати униба, тематомы, сдавление и смещение желудочком), оказано КТ для уточнения локализации и характера процесса, отношения к оболочкам и желудочкам, определения степени смещения и славления мод т, подможного развития вторичных нарушении мозгового кровообращения, тли установления клинического диагноза и назначения целенаправленного че

В дальнейшем необходим мониторинг структурных внутричеренных ит менений с помощью транскраниальной неиросонографии, по показания ям — повторные КТ или МРТ после операции и для наблюдения за чина микой процесса и выработки правильной гактики последующего зе и или

## ХРОНИЧЕСКИЕ СУБДУРАЛЬНЫЕ ГЕМАТОМЫ

Посттравматическая хроническая субдуральная гематома— инкансулированное объемное кровоизлияние, распалагающееся под твердои мозговои обо-

ючкой и вызывающее местично и общую компрессию головного мозга

Хронические субдуральные тематомы (ХСТ) отчичаются от острых и подострых гравматических тематом отграничительной капсулой, одределяюшей все особенности их пато и саногенеза, клинического течения и такти ки течения. Капсула ХСТ обычно различима и начинает функционировать спустя 2 нед после субдурального кровоизлияния. Этот срок и принят большинством авторов для отграничения хронических тематом от острых и подострых. Вмесле с лем развитие и организация капсулы ХСТ процесс, продолжающийся месяцы и годы.

Кансу и произческих гематом состоит из соединительнотканных волокон и новообразованных топкостенных сосудов. Содержимое полости XCI обычно представляет собой измененную кровь — жилкость темно-коричневого либо коричневато зеленого цвета с меткими свертками фибрина. Замыкая содержимое XCI, капсу на формирует относительно автономное образование, сосуществующее с другими слагаемыми внутричеренного про странетва. Динамическое равновесие внутричеренных объемов легко нарупрастем под в циянием самых различных обстоятельств и факторов

Объем XCI обычно увеличивается вследствие повторных микро- или макрокровоизлиянии из исполноценных сосудов капеу щ, чему способству-

ет вакон јение пролуктов деградации фибрина в полости гематомы

Для XCI характерно конвекситально парасагиттальное расположение с распространением на 2—3 доля вои на все полушарие. Примерно /, часть XCI имеет двустороннее расположение, Объем XCI колеблется от 50 мл до 250 мл, чаще составляет 100—150 мл.

Наяболее часто ХСГ обусловлены черепно-мозговой гравмой. По нашим

данным, она была причинои образования ХСГ у 80% больных.

далее следуют сосудистые катастрофы разрывы артериальной аневризмы, кровотечение из артериовенозной мадьформации или теморрагические

инсульты.

Другими причинами образования XCI могут быть инфекционные заботезания, теморратический диатез, темофизия, токсические поражения, кровотечение из менингеом, ангиом и метастазов, краниоцеребральные дис пропорции и др.

Стедует указать, что поров ХСГ являются ятрогенными, особенно в свя-

зи с распространением шунтирующих операции.

Необходимость в корректиом эпилемио югическом изучении ХСГ в связи с их распространенностью бесспорна. На ХСГ приходитея 1-7% всех объемных образовании головного можа, среди хирургически значимых цереоральных кровой спиянии их уцельный вес возрастает то 12-25,5%

Гынными причынами учащения ХСГ в последние годы являются рас пространенность ЧМТ и переброваскулярных заболевании. Существенную родь и раст постарение эдествення, что в связи с возрастьой агрофией мозта, изменениями сосудистой системы, реологических сволств крояй создает

дополните папыс пре шосычки для формирования XCL Авалогичное значение приооретают кранвонеребральные аномалии у леген. Определить роль в уданения XCL играют ажкого илуг и неблагоприятные возлительна головной мозг и другие органы.

Раньше XCI диагностировали исключительно у лип пожито о и старто ского возраста. В настоящее время XCI значительно «помото и пр. и часто

встречаются у лиц молодого и среднего возраста, а также у летси

Частота XCI в разных странах колеблется от двух то 13 стучте на 100 000 населения в год, существенно повышлясь у или пожилого и старчиского возраста.

Операции по поволу XCI становятся все более частыми в непрохи-

рургии.

Клиническая картина. «Светлым» промежуток при XCI може, в штьсо педелями, месятами и даже годами. Клиническая манифестация поли морфиа Наблюдается как постепенное развитие компрессиотьного сли про ма, так и внезапное резкое ухудшение состояния больного до согора и ко мы спонтанно или под влиянием разных доно пинтельных факторов (деткат повторная травма годовы, перегревание на солице, употребление а ткоголо простудные заболевания и др.). Клиническая картина при этом может на поминать различные заболевания центральной нервной системы доорока чественные и этокачественные опухоли мозга, изкульт, спользиное с убарахнойдальное кровой глияние, перебральный этеросклероз, эппефалитыниенсию и др.

В период развернутой клинической картины XCI часты изменения со пания в виде оглушения или аментивной спутанности с нарушением наиз ги, ориензировки Головная боль имеет обо почечный оттенок. Может отме чаться притупление перкуторного звука наи зоной расположения тематомз Среди очаговых признаков XCI ведущий — пирамилный темисин пов Встречаются также речевые нарушения, темигинкалесяия, темисиный в тольшой удельный вес в клинике XCI имеет экстранирамилныя симптом, тика (типомимия, брадикинския, общая сковавность, повышение мы течного тонуса по пластическому типу, подкорковый тремор и до ), выхо винь за пределы возрастных изменении, передко выявляются хоботковый и хв гательный рефлексы, а также нарушения статики и похолки.

В фазах клинической декомпенсации проявляется вторичныя пис окан оппая среднемозговая симптоматика (парез взора вверх, впусторони

стоиные знаки, анизокория, спонтанный вистагм и др.).

При повозрастном анализе клиники ХСТ установлены с не вующие в новные закономерности:

1) обычное преобладание общемозговой симптоматики пыт очитовой

всех возрастных группах;

2) изменение структуры общемозговых симптомов по мерс ута почен возраста больных от типертензионных в летском, молодом и средым и расте до гипотензионных в пожилом и старческом возрасте, что стоини преобладанием в младщих возрастных группах отека мола и поутрегориной гипертензии, а в старщих возрастных группах — его кольшем и возграстных и возграстных группах — его кольшем и возграстных и в

3) повышение (с возрастом) роли сосуднетых факторов в тенеж сими мон при XC1, что вместе с нивозкопнонными изменениями обуслогить

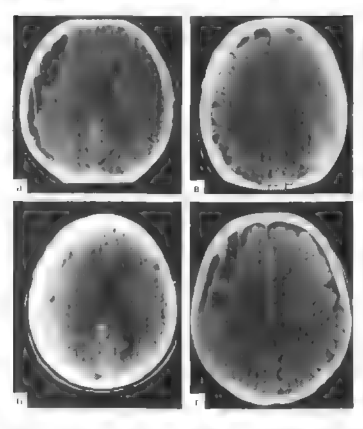


Рис. 37.1. КТ-варианты плотностных характеристик ХСГ

 а — гиподенсивная;
 б
 гиперденсивная;
 в — изо денсивная,
 г — гетероденсивная

большую частоту нарушений психики у лиц пожилого и старческого возраста по сравнению с младшими возрастными группами;

4) преобладание двигательных нарушений среди очаговых симптомов; степень их выраженности и устойчивости обычно усугубляется 
с возрастом больного.

Диагностика. Распознавание ХСГ основывается на тщательном анализе анамнеза (факт ЧМТ,

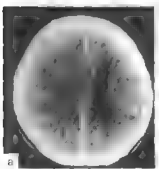
поже тегкой, внезапные ухудинения и выраженные ремиссии в течении за-

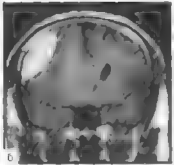
болевания) и клинической картины.

Среди инструментальных методов диагностики ХСГ значимы ЭхоЭГ (выраженное смещение срединнего М-эха) и каротидная ангиография (характерная линзообразная аваскулярная зона, отделяющая по конвексу сосущестый рисунок пораженного полушария от внутренней поверхности костен свода черепа). Наибо нее адекватными современными методами распочивания ХСГ являются рентгеновская компьютерная и магнитно-резо-

наненая томография.

К Г-синдром ХСТ характеризуется зоной измененной плотности (типо-денеивной, типерденсивной либо тетероденсивной) между костями черена и зеи еством мозга, имеющей серповилную форму и многодолевое или пла шевое распространение (рис. 37 1). Типично отсутствие субарахнойлальных изслей на стороне расположения тематомы, что особенно важно для диагностики изоленсивных ХСТ. При двусторонних гематомах конвекситальные, убарахнойдальные пространства не дифференцируются с обсих сторон, отмечаются сближение передних рогов боковых желудочков, а также изменение их галии и еближение задних рогов КГ-синдром ХСТ порой может дополняться другими прямыми их признаками: феноменом седиментации, визуализацией капсулы тематомы, многокамерностью ее строения, наличи-





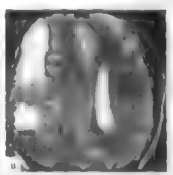


Рис. 37.2. Изоденсивная ХСГ компьютерная томография (а), МРТ в режимах 11, Т2 [фронтальный (б) и аксиальный (в) срезы].

ем инграгематомных трабекул. КТ позволяет судить о реакциях мозга на хроническую гематому (отек, коллапс, листемия), о краниопереоральных соотношениях, а также преморбидных изменениях вещества мозга и тик

ворных пространств.

МРТ-синдром хронических сублуральных тематом характери werest a) из личием гомогенной зоны сигнала повышенной интенсивности (вис учисти мости от давности XCI и ее консистенции) пад веществом го товного могна. б) значительным преобладанием и тоща де нато тогической копы из гее то г щиной при серповидной форме на аксиальных срезах а пизообралион на фронтальных срезах МРТ имеет особые преимуществ, перед КТ и пли ностике изоденейвных и плоскостных хронических сублуральных тематом (рис. 37.2).

Конценция саногенеза. Распознавание многоликих в своем провилении XCГ и их дифференциальная диагностика при наличие к инсически схот пых заболеваний (опуходи головного мозга, нарушение мозгового кроьою ращения, перебральные воспадительные процессы и тр.) в настоящее преми не представляет грудностей. КТ и МРТ сделали диагностику XC1 примог, пенивазивной, визуализированной, доступной и одно значной, что привель-

к иллюзии учащения патологии.

В связи с этим заметно изменилось пофазное распреле иние папиентов при их поступлении в неирохирургический стационар. При корр, ктиом со поставлении наблюдении Института веирохирургии за 1970—1987 и 1988—1997 гг. очевидно изменение спектра клинических фаз XCL. Те пи рацыпи преобладали больные в фазах декомпенсации, то сенчас больший тво для и ентов поступают в фазах субкомпенсации и компенсации. Так в 19.0—1987 гг. в фазе компенсации находились только 3.% большах в фазах в больных пребывали в фатах умерти вой и грубои клинической декомпенсации. В 1988—1997 гг. в фате клинической компенсации находились уже 11,11% больных, в фазе субкомпетации—46,7%, в фазе декомпенсации—42,2% больных с XCL. Оспостов значительна разница между удельным весом больных в наибольство значительна разница между удельным весом больных в наибольство истически неблагоприятной клинической фазе грубой декомпенсации.

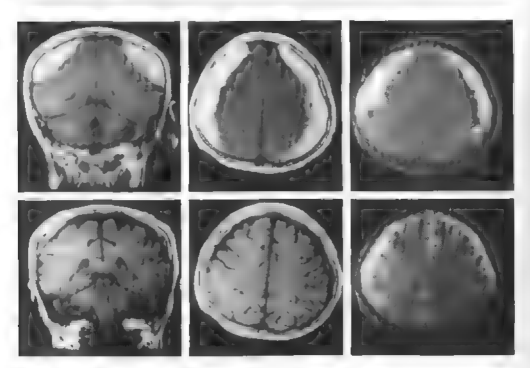


Рис. 37.3. МРТ-динамика двусторонней ХСГ верхний ряд - во фронтальной и аксимнью плоскостях (в режиме Т1 и Т2) при поступлении, нажний ряд = 2 мес силл ві после двустороннего закрытого наружного дренирования -- полное исчезнове ле XCI с однои стороны и небольшая остаточная XCI с другои стороны.

По результатам проведенных исследований (биохимические анализы сотержимого гематомы с выявлением увеличения в ней продуктов деградации фибрина в 6-60 раз по сравнению с их содержимым в периферической крови) можно сформулировать концепцию саногенеза ХСГ. Она заключается в изменении внутригематомной среды, в том числе устранении гиперфибринолиза как необходимой посылки для прекращения самоподдерживающегося цикла микро- и макрогеморрагий из неполноценных новообразованных сосудов кансулы в полость гематомы и развертывания процессов резорбции пагологического осумкованного скопления крови, ее дериватов и самой капсулы. Как показал опыт, для этого обычно достаточно минимально инвазивной хирургии - наложения фрезевого отверстия с промыванисм и последующим закрытым дренированием полости ХСТ, обеспечивающим управляемую внутреннюю декомпрессию.

Лечение. Ранее единственным радикальным методом лечения больных с ХСГ считалось их тогальное удаление вместе с капсудой после костно-пластической трепанации черена. В настоящее время этот метод уступил ли герство разным вариантам минимально инвазивной неирохирургии.

Эффективной является эвакуация содержимого гематомы через фрезевое отперстие с промыванием ее полости изотоническим раствором натрия хлорида и после пующим услововением закрытой наружной предалювание имы на 1 ф сут Дренирование осуществляют нефорсированию ило умены нает риск формирования вослеоперационных внутримодовых и оботочет ных тематом, создает лучшие возможности для постепенного матрафления длительно сдавленного мозга, уменьшает угрозу инфекции, повы не одно временно дренировать лвусторонние тематомы, допускает выполне не манипуляций под местной анестезией. Строгое соблюдение меташки одерации предупреждает проникновение воздуха в полосты тематомы и возник новение напряженной пневмоцефатии. Возраст больных, клинической фытрабо тевания головного мозга и краиноперебральные соотноп, пя и другие факторы диктуют свои условия в определении как объема зыкуации жил кости после промывания содержимого тематомы, так и длительности пре нирования.

Эвакуания содержимого ХСГ и промывание ее полости зажнейние приемы, разрывающие самоноддерживающийся цикл теморраци из ново

образованных сосудов капсулы.

При многокамерных и содержащих плотные свертки крови XCI услещ но производят эндоскопически их удаление. В отдельных случых при и о скостных XCI в фазах клинической компенсации и субкомпенсации допу.

тимо консервативное вечение под контролем К1 и МРТ.

Динамические КТ и МРТ свидетельствуют о полном исчел овении X(1 в течение 1—3 мес (рис. 37.3) при использовании падящих мето, ов течения. Обычно темпы клинического удучшения значительно опережают про цесс рассасывания ХСГ. В связи с этим наличие остаточной ж л.ког. и в по лости гематомы после промывания и закрытого наружного дренировлиня содержимого при отсутствии к гинического ухудшения само по себе не мл жет служить показанием к повторной операции и задержке больного в стационаре.

Костно-пластическая тренанация показана при наличии общирный плотных стустков в полости гематомы, в редких случаях ее калыпфикация при базальной локализации, а также при рецидиве ХСГ после безуспенного

двукратного дренирования.

Осложнения хирургического лечения ХСГ - решидивы, послеопераци онные эпидуральные тематомы, внутримозговые кровоизлияния, пыпруженная иневмоцефалия, отек мозга, коллапс мозга, гнойно-веспалителы да процессы. При использовании щадящих методик, позволяющих регу правать теми внутренней декомирессии мозга, осложнения встречаются намы го реже и протекают легче.

Прогноз для жизни и восстановления нарушенных функций при выбы адекватного метода лечения ХСГ обычно благопрятен даже у лиц вожилы

и старческого возраста.

#### ПОСТТРАВМАТИЧЕСКАЯ БАЗАЛЬНАЯ ЛИКВОРЕЯ

Посттравматическая базальная ликворея — истечение цереброспинальной жиджости из полости черепа вследствие повреждения костей основания и тисреой молговой оболочки при нарушений герметичности подпаутинного пространства, а также при ранений стенок желудочков или базальных цистерн

Постгравматическая базальная ликворея (ПБЛ) встречается в 2—3% случев ЧМТ и относится к жизненно опасной патологии, которая в 15—50%

нао подении осложивется гноиным менингитом

Преобладиожим механизмом гравмы при ПБЛ является удар головой о грезмет зибо удар по голове. Наиболее часто место приложения гравмирующего шента локализуется в зобнои и лобно-лицевой областях.

Чаше ПБЛ возникает вследствие гижелой ЧМТ, по нередко встречается гри среднетижелов и даже при легкои травме, при этом ЧМТ может быть

как закры он, так и открытой проникающей

Излоб енная лока изация ликворных фистул решетчатая пластинка, часто в сочетании с лобной пазухой, крышей орбиты и клиновилной пазухой. Истечение ЦСЖ возможно избирательно через лобную и клиновидную назухи, а также пирамиду височной кости.

Чаше всего ПБЛ возникает в течение 1-го месяца после гравмы, по до

не иск почаст се проявления в более ноздние сроки.

ho гес чем в половине наблюдении течение базальной ликворей осложняе ся развитием менингита (однократным или многократным), ко орын может быть первым клиническим признаком наличия базальной тикворей Чем динтельнее существует ИБД, тем больше вероятность развития менин пил

Клиническая картина Клиническая картина включает триалу сим гломов

1) самитомы, обусловленные непосредственно ликвореей;

2) самитомы как последствия связанных с 116.1 менингитов,

3) слиптомы, связанные с перепесенной ЧМТ

Общемо вовые симптомы. Состояние сознания и психики в остром перио те определяется тяжестью ЧМТ. В промежуточном и отделенном перио ых ЧМТ нациенты с ПБЛ обычно находятся в ясном сознании

Наибо нее частым и постоянным симитомом у пациентов с тиквореей яй вистея то товная боль. Основная причина ее гипотензионный свитром во выых беспоколт не силы ая, но постоянная, ежимающего зарактера то товная боть, которая сопровождается чувством заложенности в ушах, то то вокружением, сер шебиением, неприятными ощущениями в груди, живо с наресте иями, свабостью и другими ветегососу пистыми и ветеговис тера в ными при явлками. Характерно, что пефалия наиболее отчетливо выртжена в ъсртикали пом положении больных и существенно уменьшается при пере ходе в горизонтальное положение.

Почти у половины больных с ликвореей отмечаются нарушения исихи ки, в остовном синдромы нограничного уровия — моционально личностный и астенический. Их выраженность зависит от тяжести перепесенной

ЧМТ, локализации поражения вещества головного мозга, возраста пострадавщего, его анамнеза и др. Эмоционально-личностные нарушения прояв ляются в виде апатии, снижения критики к своему состоянию, ограничения инициативы, ухудшения намяти, прежде всего на текущие события. Астенический синдром при ликворее характеризуется ощущениями слабости, усталости, быстрой физической и психической истощаемостью, нарушениями концентрации внимания, снижением умственной деятельности, иногда в сочетании с вегетативными проявлениями. Для больных с ликвореей типичны постоянный дискомфорт, снижение работоспособности, подавленное настроение, замкнутость, сграх, а для перенесших гноиный менингит — боязнь его повторения.

К нередким клиническим симптомам относится ночной кашель - следствие раздражения ликвором слизистой оболочки верхних дыхательных пу-

тей в горизонтальном положении.

Менингеальные симптомы при отсутствии грубого синдрома внутричерепной гипертензии и вне менингита мало характерны. Обычно если они и

проявляются, то незначительно и связаны с перенесенной ЧМТ.

Очаговая неврологическая симптоматика. Среди гнездных признаков в клинике посттравматических ликворей центральное место принадлежит таким краниобазальным симптомам, как гипосмия или аноемия Отмечаются глазодвигательные нарушения (поражение III, IV, VI нервов), особенно часто при переломах костных структур в области верхней глазничной щели. Повреждения эрительного нерва наблюдаются у ½ больных — от спижения остроты эрения и нарушения полей эрения вплоть до слепоты.

Часто у больных с ПЫІ отмечаются одно- и двусторонние нарушения

слуха, спонтанный нистагм, реже - нарушения вкуса.

Выпадение слуха, вестибулярной функции, повреждение лицевого нерва в большинстве случаев наблюдаются при поперечном переломе пирамиды.

Двигательные и чувствительные нарушения у больных с ПБЛ встречаются сравнительно редко и, как правило, служат указанием на перенесение ЧМТ.

Очаговая риноотоневрологическая симптоматика Истечение прозрачной жидкости из носовых ходов — основной клинический признак риноликвореи. Визуально явная ликворея обнаруживается в 90% наблюдений, в большинстве из них имеет постоянный или интермиттирующий характер. Постоянное истечение жидкости из носовых ходов типично для кранионазальной формы ликвореи, а периодическое, особенно при перемене положения тела,— для краниосинусоназальной.

По интенсивности выделения ликвора прослежены разные варианты ПБЛ «редкие капли» (почти в половине наблюдений), «частые капли», профузная, «порционная» («симптом чайника»), а также увлажнение носо-

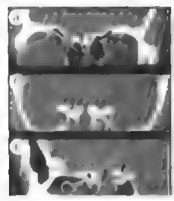
вых ходов.

Риноэндоскопически на стороне ликвореи часто выявляется гипертрофия слизистой оболочки, редко – синехии и внутриносовые мозговые

трыжи.

Истечение прозрачной жидкости из наружного слухового прохода — осповной клинический признак отореи. Отоскопически часто обнаруживается рубцовая деформация барабанной перепонки либо травматическая перфорация.

Диагностика Кранцография. У пострадавших с ПБЛ краниография в



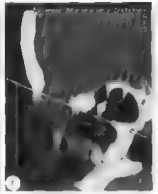




Рис. 38.1, КТ (костный режим) Фронтальные и сатитальный срезы переломы основний ПЧЯ медилляные отделы крыши правой орбиты (а) с переходом на плопальу основной коста и ее назуху (б, в), костный дефект добно-орбитальной области по средней линии (г, д).

стандартных проекциях обычно выявляет переломы черена, преимущественно его основания, либо сочетанные с переломами свода (чаще чешуя лобной кости).

Переломы костей основания черепа чаще локализуются в передней черепной, реже в средней черепной ямке. Встречается одновременное повреждение передней и средней, а иногда и задней черепных ямок.

Данные краниографии способствуют уточнению биомеханики травмы и пре полагаемому пути истечения ликвора. Для ударного механизма с приножением гравмирующего агента в лобной и лицевой областях более характерны переломы лобной кости с переходом на основание — в переднюю черет ную ямку. Часто при этом повреждаются околоносовые воздухоносные пазухи, а значит, создаются условия для краниосинусоназального пути истечения ликвора. Повреждения передних отделов черена при противоударном механизме, например при падении на затылок, наиболее часто локализуются в области решетчатой пластинки, при этом преобладает кранионавльный путь истечения ликвора.

Компьютерная томография. Метод позволяет визуализировать как мозгоное вещество и ликворное пространство, так и кости свода и основания черена (рис. 38.1).

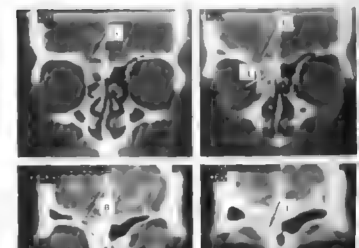
В промежуючном и оздаленном периодах ЧМТ у большинства больных с 11b.1 на К1 определяются последствия повреждений мозга различной выраженности, преимущественно в виде агрофических или кистозно-агрофических озмовых изменении, чаще односторонних, с преобладанием в полюсно-ба клыных отделах лобных долей.

К1 существенно дополняет и превосходит данные краниографии по выявлению передомов костей свода и основания черена, пневмоцефалии, Олнако для выявления и уточнения докализации мелких дефектов основания черена, ликворных фистул обычной К1 часто оказывается педостаточно.

Для более точного определения характера повреждении и уточнения ло капизации костных дефектов костеи основания черена целесообразно ис

Рис. 38.2. К Г-имстер нография. Фронталь ные срезы. Переломы гадней стенки лобнов пазухи и решетчатой пластинки слева (а. б. в); затекание контрастированного ликвора в лобную пазуху и ячеи решетчатой кости (г. д)

пользовать трехмерную компьютернотомографическую реконструкцию черепа. Точная локализация костной патолоции позволяет оптимизировать планирование минимально гравматичных оперативных доступов.



КГ-цистернография. Для непосредственной визуализации цикворных фистул используют КТ цистернографию с эндолюмбальным введствем не ионных рентгеноконтрастных препаратов.

Послоиная фронтальная реконструкция КТ-срезов с шагом в 5 мм, как правило, доказательно выявляет проникновение контрастированного щь вора за пределы субарахноидального пространства (рис 38.2). Оопаружи ваемая «ликворная дорожка» из места формирования фистулы по но вет четко локализовать мишень оперативного вмешательства.

КТ-цистернография позволяет одновременно обнаружить различных морфологические изменения ликворной системы (диффулнос или кледот ное расширение поднаутинного пространства, сообщение перечина разовожовых желудочков мозга с базальными цистернами при порошеефалии т д), менингоэнцефалоцеле, пневмоцефалию, а также уронии контры гированного ликвора в придаточных пазухах черепа.

Следует помнить, что у больных с репладивирующей ликвореей и скул ным характером истечения ЦСЖ данные КТ-цистернографии могут были отринательными.

Противоноказаниями к КТ-цистернографии являются окказония шкими ных путем и признаки воспалительного процесса.

КТ цистернография высокоинформативный и адеклатный метот при определении анатомо-топографической доказизации никворных фистуа Метод составляет «золотой стандарт» в диагностике базальных ликворей

Магнитно-резонансная томография. При базальной ликворее МРТ опепечивает полипроекционность исе једования и высокую контрастность и ю бражения вещества толовного мозга и внутричеренных ликворных про странетв, а также воздухопосных придаточных назух носа. Однако отсутст вие при МРТ систатов от костных структур ограничивает использовани метода для диагностный повреждении основания черена.

Хирургическое лечение. В остром периоле ЧМТ оперативное вмешатель ство по поводу базальной дикворей целесообразно выполнять спустя 2 4 нед с момента травмы, если она не прекращается на фоне проводимого консервативного лечения (дегидратационная терапия, периодические люмбатылые пункции и др.). Закономерности биологических репаративных процессов определяют временные параметры хирургии Так, если существующий в течение 3 нед острого периода ЧМТ свищевой ликворный ход иштелизируется, то он переходит в хроническую стадию функциониро-BRIEFISI.

В промежуточном и отдаленном периодах ЧМТ показанием к хирургическому лечению ПБЛ является постоянная или интермитирующая ее фор-

ма, часто сопровождающаяся рецидивирующими менингитами.

Основной метод хирургии ПБЛ – прямой интракраниальный доступ с же ра или интрадуральным подходом к ликворной фистуле. Показанием к пему служит функционирующая ликворная фистула с доказанной локализа

циси в области передней и/или средней черенной ямок

Ингракраниальный доступ осуществляется субфронгально с предварите пятым проведением костно-пластической трепанации в лобной области, двусторопней либо одвосторонней. Чаше используют экстрадуральный подход к дикворной фистуле, реже интрадуральный, иногда смешанный экстра-интрадуральный.

Сообщение ликворных пространств с воздухоносными назухами полностью исключает использование для пластики ликворных фистул алло- и ксеноматериалов из-за высокого риска развития гновно воспалительных ос тожнении. Применение аутотканей является основополягающим в хирур-

тии ПЪ.1.

Для этих целей обычно используют предварительно выделенный надкостинчный доскуг на питающей ножке, который экстра- или интрадурально переменнают в зону ликворной фистулы, закрывая все дефекты ТМО и притежнице области. При ликворных фистулах с общирными дефектами кост ных образований передней черенной ямки дополнительно укладывают жиповую гкань.

Нацьучний эффект фиксации аутогрансплантага и герметизации субарахной ального пространства достигается при использовании биологиче-

ских двухкомнопентных громбин-фибриновых клеевых композиции.

Хирургия ПБЛ должна сопровождаться коррекцией сопутствующей па-

го югии циркуляции и резорбции ЦСЖ.

Непосредственно перед основным этапом оперативного вмещательства устанавливают наружный люмбальный дренаж, что облегчает интракранаи вывит подход. Наружное пренирование ликвора продолжают 5-14 сут. лы адаптации тиквородинамики к новым условиям,

Рекомендуется использовать туннетьную методику дренирования пом-

бильного ликвора.

І сти современные методы диагностики не позволяют установить локаплацию шкворных фистул, то при сочетании базальной ликворей с внутричеренной гипертензией и гидропефалией производят изунтирующие опе рании помбогеритонеостомию (при отсутствии окжлюзии ликворных пу тен), вентрику юперитонеостомию (при блокаде циркулянии ЦСж)

Для профилактики послеоперационных воспалительных осложнений во время вводного паркоза внугривенно вволят антибнотики (пефалоспорвны второго третьего поколения. Т. 2-г). Прв длительноств оперативнов вмешательства более 6 ч введение антибиотиков повторяют.

Сочетание интракраниального вмещате вства с наружным гренпрования ем люмбального тиквора либо одновременной ималантацией изаттирую шей системы позволяет свести к минимуму репиливы ликворей.

Среди ранних постеоперационных осложнении при хирургическом течении ликворей встречаются эпидуральные тематомы (вследствие пелостатом пого темостала в условиях западения мозга и ТМО при избыточном при поровании люмбального тиквора), иневмонефалля (как правило, пенапря женная), а также менингит.

#### Глава 39

# ПОСТТРАВМАТИЧЕСКАЯ ГИДРОЦЕФАЛИЯ

Гидроцефалия, или водянка, характеризуется избыточным количеством ЦСЖ в жельдочках, внутренних и наружных ликворосодержащих пространствах соловного мозга. В норме цереброспинальная жидкость (ЦСЖ) составля стоколо 10% объема полости черепа, вещество мозга — примерно 85%, кровь — 5%. Избыточное накопление ЦСЖ вызывает прежде всего расшируние же тудочков мозга, т. е. вентрикуломегалию. Одна из наибодее частых причин развития водянки мозга, особенно у взрослых, черепно-мозговая гравма.

Проведенные в динамике клинические, радиологические, компьютерно томографические и другие епециальные исследования показати, что вентрику тометалия при ЧМТ, являясь бесспорным признаком уведичения объема жал кости в мозге, наблюдается при разных по патогенезу и проявлениям формах постаравматической гидропефации, каждая из которых требует

различного лечения.

### 39.1. Дислокационная гидроцефалия

Дислокационная гидроцефалия (ДГ) при ЧМТ характеризуется расширенаем желудочков мозга веледствие славления межжелудочкового отверстив ибо водопровода мозга Чаще ДГ возникает при выраженном смещении срединных структур мозга веледствие внутричеренных гематом, очагов размозжения и других объемных процессов КТ и МРТ позволяют обнаружинат, славление ПГ и бокового желудочков на стороне пагологического пронесст при одновременном увеличении размеров дисподированного контразатеряльного бокового желудочка из-за блокады оттока жидкости через межжелудочковое отверстие.

Дислокационная гидроцефалия — обычно признак грубой декомпенса

ции гравматического процесса.

Клиническая картина. Проявляется ДІ тяжелым состоянием пострадавшего, парушениями сознания, сильной головной болью, менингеальными знаками, очаговыми и стволовыми дислокационными симптомами (парез изора вверх, спонтанный нистаем, двусторонний рефлекс Бабинского

ныр.) Диагноз уточияют с номощью КТ и МРТ

Лечение. Необходимо срочное оперативное вмещательство для устранения причины славления мозга. Исключение могут составлять хронические собдуральные тематомы, при которых ДГ сочетаются с компенсированным состоящем больного. В качестве дополнительной лечебной меры при Д1 иног за производят дренирование бокового желудочка, что может способст вовять спижению повышенного внутричеренного давления

### 39.2. Окклюзионная гидроцефалия

Окклюзионная тидроцефалия (ОГ) развивается при блокаде путей лик воротока из желулочковой системы на различных уровнях. Острыя ОТ может развиться при внутриже тудочковых кровойзлияниях, тематомах за циси

черенной ямки, вентрикутитах и др. Супратенторна вынае тематомы и созни контузни с отеком и листокацией также могут вызывать отокаду путей го тока ЦСЖ с развитием гидроцефалии.

Клиническая картина. Для O1 характерны симптомы повышения востричеренного давления нарастающая головная боль, угнетение созначин

рвота, застоиные явления на глазном дне и тр

КТ и МРТ поліверждают диагноз, уточняя степень выраженности, упо-

вень и причину ОГ.

Лечение. Показано преимущественно хирургическое лечение ула кляне свертков крови, тампонирующих же тудочковую систему, развединение с плек, вентрикулостомия, шунтирование, а также устранение привматического субстрата, компримирующего пути отгока ЦСЖ В качестве экстренной временной манипуляции при окклюзионной гидропефалии используют на ружное дренирование желудочков мозга.

# 39.3. Гипорезорбтивная гидроцефалия

Гипорезорбтивная гидроцефалия (11) — активный прогрессирующия прогрессирующия прогрессирующия прогрессирующия прогрессирующия прогрессирующия прогрессирующий прогрессирующий прогрессирующий прогрессирующий прогрессирующий прогрессирующий прогрессирующий прогрессирующий устем увеличением желулочковой системы, перивентовку пиным

отеком и облитерацией субарахноидальных щелей.

После ЧМТ развитие типорезорбтивной, или иначе дизрезорбтивной, гидроцефалии вызывают патогенетические факторы, ведущие к об интерации путей ликворотока и блокированию резорбции ЦСЖ, субардуновыт по ное кровои лияние, внутричеренные тематомы, очатовые и лиффунные по вреждения мозга, рубцово-спаечные процессы, в том числе после общирных краниотомий и резекционных трепанании, меништо янтефа питы и вен трикулиты. Несомненно также влияние структурных изменении в ткани мозга и эпендиме желудочков.

Сроки развития ГГ нироко варьируют — от 1 мес до 1 года и боже. Среди различных вариантов посттравматической ГГ наиболее часто всеренается

пормотензивная водянка головного мозга.

Клиническая картина. Проявления ГГ разнообразны Они возникают на фоне неврологических и исихических нарушении, обусловлениям первачной травмой мозга. В связи с этим часть клинических признаков на последствием не собственно дизрезорбтивной гидропефалия, а перешестном ЧМТ либо преморбидной натологии. Для клинической картины пормов и зивной ГГ характерна триада симптомов: 1) нарушения интеллекта и пымяти, 2) расстроиства походки, 3) отсутствие контроля за мочействусканием

С учетом фона и своеобразия клинического проявления пелесоопры по

выделять 3 варианта развития ГГ:

1 Развитие ГГ на фоне разрешившейся ити мягкой остаточной симпто матики ЧМТ с доминированием в клинической картине указанного сим птомокомплекса.

 Развитие ГГ на фоне медлению разрешающенся грубои симитомасцыи тяжелой ЧМТ с присостинением интеттектуально мнестического и аттыти ческого синдромов.

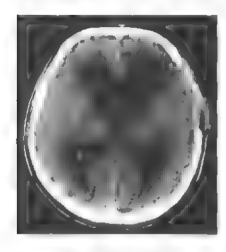


Рис. 39.1. КТ-картина посттравматической гидроцефалии: выраженное расширение желудочковой системы, отсутствие субарахноидальных щелей по конвексу, грубый перивентрику лярный отек с преимущественной локализацией в области передних рогов боковых желулочков.

3. Развитие ГГ на фоне вегетативного состояния, что препятствует выходу из него.

Головная боль, головокружение, рвота не типичны для клинической картины нормотензивной ГГ.

У всех больных, доступных психиатрическому обследованию, выявляется психопагологическая симптоматика: интеллек-

туально мнестические нарушения; различной степени выраженности слабо умне, сочетающееся с зифорией, недооценкой своих дефектов либо с заторможенностью и замедлением психических процессов. При прогрессировании 11 расстройства психики усиливаются, нарастает аспонтанность больных вилоть до исключения любых собственных побуждении и какои-либо цеятельности и развитие акинетического мутизма.

У больных с вентрикуломегалией выявляется атаксия, нередко с характерным «призинанием стоп к полу». С једует отметить, что даже выраженные нарушения походки часто не сочетаются со снижением силы в конечностях. Нередки нарушения контроля за функцией тазовых органов. Имевшиеся до развития ГТ неврологические очаговые симптомы дибо нарастают с увеличением желудочковой системы, дибо не претерпевают изменений.

Диагностика. КТ и МРТ позволяют выявить характерный признак ГГ растирение преимущественно передних рогов боковых и 111 желудочков, которые на томограммах выглядят баллонообразными (рис 39 1). Обычно сужены или не визуализируются конвекситальные субарахиоилальные щели, сужены также базальные цистерны. К типичным признакам ГГ относится перивентрикулярный отек. Он выражен в разной степени, возникая вначале вокруг передних рогов, и затем распространяется на другие отделы боковых желу цочков. В зонах повреждения мо я овой ткани возникают дивертикулы, порлицефалические ходы и кистолные полости, что объясняется асимметричными изменениями ликворной системы. Следует отметить, что степень уне пичения размеров желудочковой системы не всегда отражает степень инвалидизании больных, обусловленной последствиями перенесенной тяженой ЧМТ. Одинаковая выраженность ГТ может наблюдаться у больных с умеренной и грубой инвалидизацией, а также в ветегативном статусе

Радионсклюдная цистернография позволяет оценить процессы оттока и резорбцию ЦСЖ. Характерным признаком внутренней сообщающейся 11 якляется рашний или поздний желудочковой «заброс» радиофармиренарата При этом резко парушается или отсутствует дренажная функция полоболючечного пространства толовного мозга. Определяется поздняя или длите и пая визуттизания раднофармиренарата в мочевом пузыре, что указывает на

нарушения резорбции ЦСЖ.

Инфузионно френажные тесты, выявляя количественные нараметры им вородинамики и упругоздастические своиства ткани могга (увеличение со противления резорбции ЦСЖ), имеют важное значение в обосновании им

казаний к шунтирующим операциям.

Лечение. При ГГ лечение обычно хирургическое Используют инсперев ральные поля для отведения и всасывания ЦСЖ Варианты шувтирующо операций определяют индивидуально в зависимости от формы 11, стользи нарушения резорбции ЦСЖ, выраженности вентрикулометалии, паличиа асимметрии в размерах желудочков, возраста и соматического состоять больного. Наиболее часто используют вентрикулоперитопеостомию Им плантируют шунтирующие системы с нязким или средним уровнем давления для открытия клапана. Следует стремиться избетать чрезмерного ренирования ЦСЖ из желудочковой системы, чтобы прелупредать развиноболочечных тематом, гидром или щелевидных желудочков С этой не ветрименяют антисифопные устроиства и клапаны с программируемой ретулировкой давления.

После шунтирующих операций при адекватном функционировании пре нажной системы состояние больных быстро улучшается, регрессируют сам пломы гидропефалии, исчезают продансы мятких тканей и появляется вни дение в области костных дефектов, что является условием для их пластиче

ского закрытия.

Прогназ. При хирургическом лечении больных с ГГ прогноз для жизгов обычно благоприятным Главную угрозу представляют нередкие восна по теченые осложнения (менинго эпцефалит, вентрикулит и др.), волинклющи преимущественно у больных, анамнез которых до шунтирующей операция был отягощей гнойными процессами. Восстановление трудоспособноет по многом зависит от фона, на котором развивается гидроцефалия, се формы длигельности, возраста пострадавших.

#### Глава 40

## ПОСТТРАВМАТИЧЕСКИЕ ДЕФЕКТЫ ЧЕРЕПА

Проблема восстановления нелостности черена после его повреждения в результате вдляленных персломов, декомпрессионной гренанации, отнестрельных ранении, несмотря на свою долгую историю, остается актуальной Количество пострававших с постравматическими костными дефектами (ПКД) постоянно увеличивается с ростом тяжелой ЧМТ и хирургической активности.

**Клиническая картина.** Клиническая симптоматика при ПКД складывается из сочетания симптомов повреждения мозга, дегерметизации полости черена и потому чрезвычанно разнообразна.

Рассмотрим наиболее характерные для ПКД клинические признаки.

Гиличны жалобы на боязнь повреждения мозга через костный дефект черена, чувство неполноценности, а также на косметические неудобства. Особенно тягостны для пострадавших обезображивающие общирные краниоорбитобазальные лефекты.

Годовная боль относится к наиболее частым клиническим проявлениям при ПКД. Чаше цефалгия является распространенной, но нередко имеет окальный характер. Возникновение или усиление головных болей обычно связано с метеорологическими условиями, физической нагрузкой и т. д. (синдром грепанированного черепа).

Важную роль в клинике ПКД играют местные боли по краям костного исфекта, реже в его центре, ощущение давления, тяжести, пульсации, стя-

гивания и других проявлений в незащищенной зоне

Чине отмечается выпячивание внутричеренного содержимого в костный

ефект при капіле, чиханье, наклоне головы и т. п.

Мехапические возденствия (напряжение, гракция и т. д.) в условиях нарушения целостности черена на подлежащие мяткие ткани и в первую очере из ТМО влияки на формирование покальной симптоматики при ПКД

Передко отмечаются различные неврологические симптомы, эпилепти ческие припадки, грубые нарушения психики. Они обусловлены не самим костным дефектом, а последствиями повреждения вещества головного мозта при ЧМТ.

Диигностика. Краниография позволяет судить о костном дефекте (размеры, форма и г. д.), сопутствующих посттравматических изменениях черена, внутричеренных инородных телах, а также о наличии или отсутствии остеомие ина

Все же информативность краниографии при ПКД часто недостаточна, особенно при тока изации костных дефектов в сложных анатомических объястях краниобазальной, краниоорбитальной, краниофациальной

Стандартная компьютерная томография позволяет в костном режиме визуллизировать цефекты свода и особенно основания черена, а в мозговом

режиме постравматические изменения, включая зопу ПКД.

При сложных краннобазальных дефектах используют грехмерную КТ реконструкцию (рис. 40.1), желательно на современных спиральных компью терных томографах. Это обеспечивает предоперационное объемное трех



Рис. 40.1. Трехмерная спиральная компьютерно-томографическая реконструкция постгравматического костного дефекта краниоорбитальной локализации слева, а — фронтальная реконструкция со смещением по вертикали двет представление о характере повреждений орбиты; б — реконструкция дополнительных фронтальных проекций и основания черепа уточняет протяженность и распространенность костного дефекта.

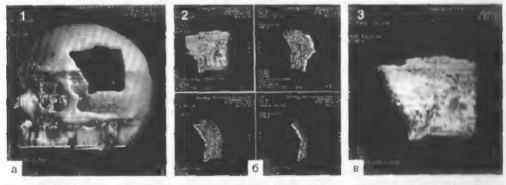


Рис. 40.2. Трехмерная компьютерно-томографическая реконструкции чернна. а — посттравматический костный дефект правой лобно-теменно-височной области, б — объем ное трехмерное отображение трансплантата, соответствующего формам и размерам ПКД (примая, боковая и <sup>3</sup>/<sub>4</sub> проекции) — компьютерное моделирование; в — увеличенное объемное и по бражение трансплантата, необходимого для реконструкции костного дефекта.

мерное моделирование трансплантата, адекватного по своей конфигурации и форме зоне краниопластики (рис. 40.2).

Общие положения реконструктивной хирургии черепа. Восстановление целостности черепа, его индивидуальной формы и герметичности внутриче-

репной полости, нарушенных вследствие перенесенной ЧМТ, является ос-

новной целью хирургического лечения.

При выраженных рубцовых и иных изменениях кожи в зоне ПКД наряду с реконструкцией костного каркаса необходима одномоментная пластика мягких покровов. В ряде ситуаций кожная пластика должна предшествовать

Реконструкция кожных покровов обычно осуществляется путем перемещения и ротации кожных лоскутов. При общирной площади рубцовых поверхностей (от 80 до 200 см2) возникает необходимость предварительного наращивания кожных покровов путем подкожной имплантации эспандеров. Форму и размеры эспандеров (как правило, их два) подбирают индивидуально, соответственно конфигурации рубцовой поверхности. Окончательный объем эспандеров после их растяжения длительным фракционным введением (в течение 1,5-2,5 мес) в их полости антисептических растворов может составлять от 600 до 1200 см3. Удаление эспандеров сочетают с одномоментным иссечением рубцов и пластикой кожных покровов путем их перемещения и ротации (рис. 40.3).

При сопутствующих дефектах ТМО с наличием оболочечно-мозговых рубцов в области ПКД необходимо одновременное проведение пластической реконструкции ТМО. Для этого используют перемещенные окружающие мягкие ткани (надкостнично-апоневротические лоскуты), а также ау-

то-, ксено- и аллотрансплантаты,

Обширные дефекты ТМО могут сопровождаться менингоэнцефалоцеле в области ПКД и гидроцефалией. В таких случаях хирургическая тактика должна включать первоначальное проведение шунтирующих операций на ликворной системе (вентрикулоперитонеальное шунтирование) с последую-

шей пластикой менингоэнцефалоцеле, ТМО и ПКД.

Хирургический этап реконструкции ПКД проводят по общепринятой методике: предварительно отсепаровывают кожный и мышечный лоскуты с возможно минимальной травматизацией подлежащей ТМО, обнажают края костного дефекта и готовят их к имплантации и фиксации трансплантата (шелковыми, синтетическими лигатурами либо металлическими швами).

Для реконструкции ПКД используют различные пластические материалы: аутотрансплантаты, аллотрансплантаты, ксенотрансплантаты (метилметакрилаты, биополимеры синтетические тканые, гидроксилапатит и др.). В качестве аутотрансплантатов можно применять костные отломки при вдавленных переломах, костные лоскуты, удаленные при декомпрессионной

трепанации, и расщепленную костную ткань.

Кости расщепляют с помощью специальных стамесок, осциллирующих сагиттальных пил и боров. Конфигурация конвекситальной поверхности черена при толщине кости более 5 мм, а также аппаратные возможности позволяют без особых сложностей расщеплять костные лоскуты малых (до 10 см2) и средних (до 30 см2) размеров. Расщепление лоскутов больших размеров сопряжено с техническими сложностями (истончение, нарушение целостности транеплантата).

Удаленные при декомпрессионных операциях в остром периоде ЧМТ костные лоскуты сохраняют в подкожно-жировой клетчатке передней брюшной стенки и боковой поверхности бедра; допустимо их заморажива-

нис.

дующей обработки с максимальным достижением косметических целей обусловливают их широкое применение. Особенно перспективно виртуальное моделирование имплантата с последующим стереолитографическим изтотовлением для него точной пресе-формы.

Современная реконструктивная хирургия ПКД не только решает важные для пациента защитные, косметические и психологические проблемы, но и создает необходимые предпосылки для более успешного восстановления

нарушенных функций.

Пластическое восстановление целостности и конфигурации черепа обеспечивает нормализацию показателей мозгового артериального и венозного

кровотока.

Клинически после адекватной краниопластики исчезает либо значительно ослабевает метеопатический синдром (синдром трепанированного черепа), исчезают или становятся существенно редкими эпилептические припадки, нарастает темп реабилитации нарушенных неврологических и психических функций.

В целом более чем у <sup>2</sup>/<sub>3</sub> пострадавших с ПКД удается достичь хорошего восстановления; задержки в этом процессе обусловлены последствиями по-

вреждения головного мозга.

Причинами повторных операций после пластического закрытия ПКД являются рассасывание ауто- или аллотрансплантатов и местные гнойновоспалительные осложнения.



Рис. 40.3. Пластическая реконструкция кожных покровов у больного 15 лет с посттравматическим костным дефектом черепа левой лобной области и обвирным плоскостным рубцом левой лобно-теменной области (~200 см²).

а, 6— внешний вид больного до операции; в — общий вид кожного рубца (больной на операционном столе перед первым этапом хирургического лечения); г — имплантация эспандеров, д — спустя 2,5 мес после имплантации двух эспандеров и постепенного их наполнении жилкостью (V = 1200 см³) для растижения кожных покровов (линиями и стредками указанна плани руемые разрезы кожи и направления ее перемещения и ротации); е, ж, з — хирургические этапна укаления эспандеров, иссечения плоскостного рубца и пластики кожных покровов головы и, к — 20-е сутки после операции, общий вид больного (вид сбоку и сверху).

Моделирование ксенотрансплантатов осуществляют интраоперационно, с учетом быстрой полимеризации и экзотермических реакций метилметакрилатов. Сформированный по форме ПКД трансплантат подвергается дополнительному моделированию с применением фрез и боров. Биополимерные материалы, содержащие метилметакрилат, отличаются замелленной полимеризацией и отсутствием экзотермических реакций, а также возможностью рассасывания поливинилпирролидона с образованием ячеистой структуры материала. Синтетический тканый ксенотрансплантат «Соdubix» — готовый к использованию материал с заранее смоделированной формой, повторяющей свод черена.

Использование ксенотрансплантатов значительно расширяет возможноети реконструктивной хирургии ПКД. Пластичность метилметакрилатов и синтетических материалов, легкость моделирования, возможность после-